Transdermal patch, useful for administering fentanyl or its analog through the skin, comprises a backing layer on which a reservoir containing a single phase polymeric composition is disposed

Publication number: DE20220982 (U1) Also published as: Publication date: 2004-11-25 P1875898 (A2) Inventor(s): T EP1875898 (A3) Applicant(s): ALZA CORP (US) EP1757280 (A1) Classification: - international: A61K9/70; A61K31/4468; A61K47/32; A61L15/44; TDE20221247 (U1) A61L15/58; A61P25/04; A61K9/70; A61K31/4468; A61K47/32; A61L15/16; A61P25/00; (IPC1-7): A61L15/44; A61K9/70 A61K9/70E: A61K31/4468 - European: Application number: DE20022020982U 20020315

Priority number(s): EP20020715112 20020315; US20010276837P 20010316

Abstract of DE 20220982 (U1)

A transformal patch (I) comprises: (A) a backing layer and (B) a reservoir disposed on the backing layer. At least the skin cortacting suchaio of the reservoir is adhesive. A transformal patch (I) comprises: (A) a backing layer and (B) a reservoir, comprising a single phase polymeric composition free of undisposed components containing the ferhapt of induce and maintain analyses in a human reservoir is adhesive. A CPUTYTY: Analyses in the backing layer. At least the size contesting surface of the reservoir is adhesive. A CPUTYTY: Analyses in the backing layer. Also should be available. Als CHANSIN OF ACTION. None (B).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide





(10) **DE 202 20 982 U1** 2004.12.30

(12)

Gebrauchsmusterschrift

(22) Anmeldetag: 15.03.2002 (67) aus Patentanmeldung: P 02 71 5112.5

(47) Eintragungstag: 25.11.2004

(43) Bekanntmachung im Patentblatt: 30.12.2004

(30) Unionspriorität: 2001 0276837 16.03.2001 US

(71) Name und Wohnsitz des Inhabers: Alza Corp., Mountain View, Calif., US (51) Int Cl.7: A61L 15/44 A61K 9/70

(74) Name und Wohnsitz des Vertreters: Groening, H., Dipl.-Ing., Pat.-Anw., 80336 München

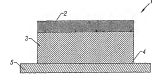
Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(54) Bezeichnung: Transdermal-Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl

(57) Hauptanspruch: Transdermal-Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl oder einem Analogstoff desselben durch die Haut, umfassend:

(a) eine Trägerlage

(b) einen auf der Trägerlage angeordneten Vorrat, wobei zumindest die die Haut berührende Fläche des Vorrates klebrig ist und der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen mit einem Anteil an Fentany oder an einem Analogstoff desselben umfaßt, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten.



Beschreibung

Fachgebiet der Erfindung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein Pflaster zum transdermalen Verabreichen von Fentanyl und Analogstoffen desselben für analgetische Zwecke. Im einzelnen betrifft die Erfindung ein untersättigtes Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl und Analogstoffen desselben an eine Person über einen ausgedehnten Zeitraum durch die Haut.

Hintergrund der Erfindung

[0002] Fentanyl und dessen Analogstoffe, wie Alfentanil, Carfentanil, Lofentanil, Remifentanil, Sufentanil, Trefentanil und dergleichen sind wirksame synthetische Opiate, welche ihre Wirksamkeit sowohl in der Humanmedizin als auch in der Veterinärmedizin erwiesen haben. In der Humanmedizin haben Alfentanil, Fentanyl, Remifentanil und Sufentanil die gesetzliche Zulassung zur Anwendung als allgemeine Anästhetika erhalten. Ein Fentanyl enthaltender Lutscher für die orale transmucosale Verabreichung sowie ein Transdermal-Pflaster wurden als Schmerzmittel zur Behandlung chronischer Schmerzen zugelassen.

[0003] Die Transdermal-Verabreichung dieser Verbindungen zur Behandlung sowohl akuler als auch chronischer Schmerzen wurde bereits vorgeschlagen, und es gibt zahlreiche Patente, welche verschiedene Wege der transdermalen Verabreichung von Fentanyl und dessen Analogstoffen beschreiben. Die folgenden US-Patente mit den Nummern 4466.953; 4.470.962; 4.588.580; 4.626.539; 5.006.342; 5.186.939; 5.310.559; 5.447.83; 5.656.286; 5.762.952; 5.948.433; 5.985.317; 5.958.446; 5.993.849; 6.024.976; 6.063.339 und 6.139.866 werden als repräsentativ angesehen und auf sie wird hierin ausdrücklich Bezug genommen. Diese Patente beschreiben, daß Fentanyl momentan als Salbe, Creme oder als ein Transdermal-Pflaster verabreicht werden kann.

[0004] Ein Transdermal-Pflaster ist typischerweise eine kleine klebende Bandage, welche den anzugebenden Wirkstoff enthält, und diese Bandagen können verschiedene Formen haben. Der einfachste Typ ist ein Klebe-Monolith, welcher aus einem Wirkstoffvorrat auf einem Träger besteht. Der Vorrat wird typischerweise von einem pharmazeutisch akzeptablen druckempfindlichen Klebstoff gebildet, aber in einigen Fällen kann er auch aus einem nicht klebenden Malerial geformt sein, dessen Haut-Kontaktfläche mit einer dinnen Schicht eines geeigneten Klebstoffes versehen ist. Die. Geschwindigkeit, mit welcher der Wirkstoff dem Patienten von diesen Pflastern verabreicht wird, kann bezüglich der Durchlässigkeit der Haut für den Wirkstoff von Person zu Person sowie von Hautstelle zu Hautstelle variieren.

[0005] Kompliziertere Pflaster sind Mehrfachlaminate oder Pflaster mit Flüssigkeitsvorrat, in welchen zwischen dem Wirkstoffworat und dem die Haut konfaktierenden Rlebstoff eine die Wirkstoff-reiseizung steuernde Membran angeordnet ist. Diese Membran dient dazu, die Auswirkungen von Streuungen der Hautdurchlässigkeit durch Herabsetzung der "in trüt" abgaberate des Wirkstoffes aus dem Pflaster zu vermindern. Dieser Pflastertyz wird all-gemein bevorzugt, wenn ein hochwirksamer Wirkstoff verabreicht wird, aber er hat den Nachteil, gewöhnlich eine größere Hautfläche abzudecken, als wenn mittels eines monolithischen Pflasters die gleiche Wirkstoff-Verabreichtungsrate erreicht werden soll.

[0006] Der Wirkstoffworrat der Transdermal-Pflaster kann den Wirkstoff entweder vollständig gelöst im Vorrat enthalten (untersättigte Pflaster siehe beispielsweise die US-Patente Nr. 4,704.282, 47.25.439. 4.867.982, 4.908.027; 5.004.610; 5.152.997; 5.164.190; 5.342.623, 5.344.656; 5.364.630; 5.462.745; 5.633.008 und 6.165.497) oder er kann einen Überschuß ungelösten Wirkstoffes über dessen Sättigungskonzentration hinaus enthalten (Depol-Pflaster). Da die Transdermal-Pflaster den Wirkstoff mittels Diffusion durch die Haut hindurch zuführen, wird die Abgaberate des Wirkstoffes aus dem Pflaster durch das Fick'sche Gesetz bestimmt und ist proportional dem Sättigungsniveau des Wirkstoffes im Vorrat.

[0007] Bei einem Depot-Pflaster ermöglicht es der Wirkstoff-Überschuß, den Vorrat nach dem Anbringen des Pflasters im gesätligten Zustand zu halten, und er kann den Wirkstoff mit der höchsten Rate abgeben, so lange der Überschuß besteht. Ein untersätligtes Pflaster wird typischerweise eine ständige Abnahme des Sättigungsgrades des Wirkstoffes im Vorrat aufweisen, und die Verabreichungsrate des Wirkstoffes neigt dazu, sich während des Gebrauches kontinuierlich zu verringern. Daher werden Depotpflaster vorzugsweise dort angewandt, wo eine relativ konstante Wirkstoff-Verabreichungsrate gewünscht wird, aber die Anwesenheit von ungelöstem Wirkstoff oder anderer Bestandteile in einem Pflaster kann bei der Lagerung sowie beim Gebrauch Stabilitäts- und andere Probleme aufwerfen.

[0008] Fentanyl und dessen Analogstoffe sind wirksame Opiate mit relativ schmalen therapeutischen Indices. Dies sind wirksame Mittel, bei denen relativ geringe Konzentrationen des Wirkstoffes im Blut ausreichen, um den gewünschlen Effekt hervorzurufen. Die Eigenschaft des schmalen therapeutischen Index bedeutet, daß der therapeutische Effekt nur in einem schmalen Konzentrationsbreich erzielt wird; Konzentrationen unter diesem Bereich sind unwirksam und Konzentrationen über diesem Bereich sind mit emsthaften, im Falle von Opiaten potentiell tödlichen, Nebenwirkungen verbunden. Diese Eigenschaftskombination, verbunden mit Streuungen der Reaktlonen auf Opiat-Schmerzmittel von Patient zu Patient erfordern äußerste Vorsicht bei der Verabreichung von Opiat-Wirkstoffen.

[0009] Wegen der breiten Streuung der individuellen pharmakokinetischen (beispielsweise der Wirkstoff-Auscheidungsrate) sowie der pharmakodynamischen Reaktionen auf Opiate (beispielsweise der Art der Schmerzen und der mit einer Überdosis verbundenen Gefahr) müssen die Patienten typischerweise aufwärts titriert werden, um die geeignete Dosis zu bestimmen. Dies bedeutet, daß bei einem Patienten mit einer Dosis begnene mird, von der erwartet wird, daß sie sicher ist, und dann wird die Dosis allmählich erhöht, bis eine angemessene Schmerzfeiheit erreicht ist. Da mit der Zelt sowohl die Toleranz für Opiate als auch die Schwere der Schmerzen zunehmen können, können für das Schmerzmanagement die Dosen nachfolgend erhöht und/oder durch Dosen anderer Schmerzmittel ergänzt werden. Zusätzlich benötigen manche Patienten Notfallgaben eines anderen Opiates für anfallartige Schmerzzunahme parallel zur ihrer Basisbehandlung durch Transdermal-Doiate.

[0010] Obwohl die Transdermal-Verabreichung von Fentanyl und dessen Analogstöffen unter Anwendung der oben beschriebenen verschiedenen Typen von Transdermal-Platstern schon in großer. Zahl vorgeschlagen wurde, hat gegenwärtig nur ein solches Erzeugnis die gesetzliche Zulassung in den Vereinigten Staaten erhalten. Dieses Erzeugnis, DURAGESIC®, ist ein Pflaster, welches Fentanyl über 3 Tage verabreicht, und ist zur Behandlung chronischer Schmerzen bestimmt ist, im Gegensatz zu postoperativen und anderen akuten Schmerzen. Eine Kopie der Etikettierung, welche diese Pflaster und seinen Gebrauch beschreibt, wird durch Bezugnahme ausdrücklich aufgenommen (Physicians Desk Reference, 56® Edition, 2002. Seiten 1786 bis 1789). Das DURAGESIC®-Fentanyl-Pflaster ist dafür vorgesehen, am Ende der jeweiligen 3-Tages-Penode entfernt und durch ein frisches Pflaster ersetzt zu werden, um Entlastung von chronischen Schmerzen zu bewirken, und es ist beabsichtigt, daß die Dosen mit der Zeit erhöht werden und daß bei Durchbruch von Schmerzantel

[0011] Wegen der hohen Wirksamkeit von Fentanyl und wegen des schmalen therapeutischen Index, wurde das DURGESIC^a-Fentanyl-System als ein solches mit gesteuerter Abgaberate und zwar als Depotpflaster mit Flüssigkeitsreservoir desjenigen Typs konzipiert, wie er in den Beispielen 1 bis 4 des US-Patentes Nr. 4.588.880 beschrieben ist.

[0012] Wir haben nun festgestellt, daß Fentanyl und seine Analogstoffe von nicht in ihrer Abgaberate gesteuerten, mondlithischen, ungesättigten Plätsetre mit den nachfolgend beschriebenen Eigenschaften sicher und analytisch wirksam über Perioden von mindestens 3 Tagen abgegeben werden können. Im Ergebnis wird die Herstellung des Plätsetrs vereinfacht, seine Slabilität verbessert und es wird ein komfortableres, patentientenfreundliches Plätser bereitgestellt.

[0013] Wir haben zugleich auch ein nicht in seiner Abgaberate gesteuertes, monolithisches, untersättigtes Pflaster geschaffen, das mit dem in seiner Abgaberate gesteuerten Flüssigkeitsvorrat-Depot-Transdermal-Fentanyl-Pflaster DURGESIC® biöäquivalent sowie pharmakologisch äquivalent ist.

Definitionen

[0014] Bei der Beschreibung der vorliegenden Erfindung werden die folgenden Begriffe verwendet werden, und sie haben die Bedeutung, wie sie nachfolgend angegeben wird. In dieser Beschreibung sowie in den angefügten Ansprüchen umfassen die Singularformen "ein" sowie "der", "die" bzw. "das" auch den Plural, sofern der Inhalt nicht klar etwas anderes ausdrückt.

[0015] Der Begriff "Analogstoff von Fentanyl" (hier nachfolgend als "Analogstoff" bezeichnet), wie er hier verwendet wird, betrifft extrem wirksame und effektive Schmerzmittel, wie Alfentanil, Carfentanil, Lofentanil, Remifentanil, Sufentanil, Trefentanil und dergleichen.

[0016] Der Begriff "Wirkstoff", wie er hier verwendet wird, betrifft Fentanyl und dessen Analogstoffe.

[0017] Der Begriff "untersättigtes Pflaster", wie er hier verwendet wird, bezeichnet ein Pflaster, bei welchem die Konzentration des Wirkstoffvorat ein bei obsiehen siegenerze liegt. Der Wirkstoffvorat enthält eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen, in welcher der Wirkstoff und alle anderen Bestandteile in Konzentrationen vorliegen, welche nicht größer und vorzugsweise kleiner sind als die Sätti-qungskonzentrationen im Vorzt.

[0018] Der Begriff "einphasige Polymerzusammensetzung", wie er hier verwendet wird, bezeichnet eine Zusammensetzung, in welcher der Wirkstoff und alle anderen Bestandteile in einem Polymer gelöts sind und in Konzentrationen im Vorrat vorhanden sind, welche nicht größer und vorzugsweise kleiner sind als ihre Sättigungskonzentrationen, so daß über einen wesentlichen Anteil der Verabreichungszeit in der Zusammensetzung keine ungelösten Bestandteile vorliegen und alle Bestandteile in Kombination mit dem Polymer eine einzige Phase bilden.

[0019] Der Begriff "Bestandteil", wie er hier verwendet wird, bezeichnet ein Element im Wirkstoffvorrat einschließlich des Wirkstoffes, wie er oben definiert wurde, aber nicht begrenzt auf diesen, sowie Zusätze, Durchdringungsverstärker, Stabilisatoren, Farbstoffe, Verdünnungsmittel, Plastifikatoren, Klebstoffe, Pigmente, Träger, inerte Füllstoffe, Antioxidantien, Formungsstoffe, Geliermittel, Antireizmittel, Gefäßverengungsmittel und derqleichen.

[0020] Der Begriff "abgaberatesteuerende Membran", wie er hier verwendet wird, bezeichnet eine Membran zur Steuerung der Abgaberate, wie sie oben besprochen wurde.

[0021] Ein DURAGESIC*-Fentanyl-Pflaster bezeichnet ein Fentanyl-Pflaster, wie es oben besprochen wurde (siehe auch Physicians Desk Reference, 56th Edition, 2002, Seiten 1786 bis 1789).

[0022] Der Begriff "C_{max}", wie er hier verwendet wird, bezeichnet den Spitzenwert der Konzentration des Wirkstoffes, wie beispielsweise Fentanyl oder dessen Analogstoffe, im Blutplasma.

[0023] Der Begriff "standardisierte C_{max} ", wie er hier verwendet wird, bezeichnet die Konzentration C_{max} (ng/ml) pro Flächeneinheit (cm²) der aktiven Wirkstoff-Abgabefläche des Systems, beispielsweise der Fläche des Wirkstoff-Vorrates.

[0024] Der Begriff "normierte C_{max} ", wie er hier verwendet wird, bezeichnet den Wert C_{max} (ng/ml) dividiert durch die Rate des verabreichten Wirkstoffes (mg/h).

[0025] Der Begriff "stationärer Wirkstofffluß", wie er hier verwendet wird, bezeichnet den Wirkstofffluß ("in vitro" und "in vivo") im Bereich von 1 µg/h-cm² bis 20 µg/h-cm² über einen wesentlichen Teil der Verabreichungszeit.

[0026] Der Begriff "Bioverfügbarkeit", wie er hier verwendet wird, bezeichnet die Geschwindigkeit und das Ausmaß, in welchem der aktive Sloff bzw. das aktive Mittel aus einem Wirkstoff absorbiet und an der Wirkungsstelle verfügbar wird. Die Geschwindigkeit und das Ausmaß werden durch pharmakokinetische Parameter, wie die Fläche unter der Blut- oder Plasma-Wirksoffkonzentrations-Zeit-Kurve (AUC) und die Spitzen-Blutbzw. -Plasmakonzentration (C.m.) des Wirkstoffes ausgedrückt.

[0027] Zwei unterschiedliche Erzeugnisse werden als "bioäquivalent" angesehen, wenn sie, untersucht unter vergleichbaren Versuchsbedingungen, im wesentlichen die gleichen pharmakokinetischen Effekte hervorrufen. Die Bioäquivalenz kann durch verschiedene "in vivo"und "in vitro"-Verfahren gezeigt werden. Diese Verfahren, geordnet in abnehmender Ordnung der Bevorzugung, umfassen pharmakokinetische, klinische und "in vitro"-Verfahren. Im einzelnen wird die "Bioäquivalenz" unter Verwendung pharmakokinetischer Meßwerte, wie der Fläche unter der Blut- oder Plasma-Wirkstoffkonzentrations-Zeit-Kurve (AUC) und der Spitzen-Blut- bzw. -Plasmakonzentration (C_{max}) des Wirkstoffes unter Anwendung statistischer Kriterien, wie sie später mit weiteren Einzelheiten beschrieben werden, ausoedrückt.

[0028] Zwei unterschiedliche Erzeugnisse werden als "pharmakologisch äquivalent" angesehen, wenn sie, untersucht unter vergleichbaren Versuchsbedingungen, im wesentlichen die gleichen therapeutischen Effekte hervorrufen, wobei dies an verschiedenen "in vivo"- und "in vitro"-Verfahren dargestellt werden wird, die nachfolgend mit weiteren Einzelheiten beschrieben werden sollen. Die therapeutischen Effekte hängen von verschiedenen Faktoren ab, wie von der Wirksamkeit des Wirkstoffes, der Löslichkeit und dem Diffusionsvermönen des Wirkstoffes in der Haut, der Dicke der Haut, der Konzentration des Wirkstoffes an der Applikations-

stelle auf der Haut, der Konzentration des Wirkstoffes im Wirkstoffvorrat und dergleichen, wie es später hierin mit weiteren Details beschrieben werden wird. Im allgemeinen wird die pharmakologische Äquivalenz unter Anwendung solcher Meßwerte, wie die normierte Spitzenkonzentration des Wirkstoffes im Blut oder Plasma, für die Rate des verabreichten Wirkstoffes (d.h. die normierte C_{max}, wie oben definiert) sowie die standardisierte Spitzenkonzentration im Blut oder Plasma pro Flächeneinheit der aktiven Wirkstoff-Abgabe des Systems (d.h. die standardisierte C_{max}, wie oben definiert) demonstriert.

[0029] Wenn zwei verschiedene Erzeugnisse, deren Wirkstoff-Verabreichungsrate proportional zur Größe des Platsers ist, verglichen werden, können die Bioäquivalenz der die pharmakologische Aguivalenz entweder durch Normierung der Spitzenkonzentration des Wirkstoffes im Blut oder Plasma (C_{max}) für die Rate des verabreichten Wirkstoffes (d.h. die normierte C_{max}) oder durch Standardisierung der Spitzenkonzentration im Blut oder Plasma pro Flächeneinheit der aktiven Wirkstoff-Abgabe des Systems (d.h. die standardisierte C_{max}) destgestellt werden. Wenn jedoch zwei verschiedene Erzeugnisse mit unterschiedlicher Wirkstoffes im Blut oder Plasma (C_{max}) auf der Basis der Rate des verabreichten Wirkstoffes zu normieren, um die Bioäquivalenz bzw. die pharmakologische Aguivalenz festzustellen.

Zusammenfassung der Erfindung

[0030] Durch die vorliegende Erfindung wird ein Pllaster zur transdermalen Abgabe von Fentanyl oder dessen Analogstoffen zur Schmerzbekämpfung an eine Person durch deren Haut über einen längeren Zeitraum geschaffen. Im einzelnen wird durch die vorliegende Erfindung ein nicht in seiner Abgaberate gesteuertes, monolithisches, untersättigtes Pllaster zur transdermalen Abgabe von Fentanyl und Analogstoffen desselben geschaffen mit einer Verabreichungsrate, welche ausreicht, Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten. Bei bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff Fentanyl, vorzugsweise die basische Form von Fentanyl. Bei weiteren bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff Sufentanil, vorzugsweise in der basischen Form von Sufentanil.

[0031] Nach einem anderen Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein nicht in seiner Abgaberate gesteuertes, monolithisches, untersättigtes Pflaster geschaffen, das mit dem in seiner Abgaberate gesteuerten Flüssigkeitsvorrat-Fentanyl-Depot-Pflaster DURAGESIC® bödäquivalent ist. Nach einem alternativen Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein nicht in seiner Abgaberate gesteuertes, monolithisches, untersättigtes Pflaster geschaffen, das mit dem in seiner Abgaberate gesteuerten Flüssigkeitsvorrat-Fentanyl-Depot-Pflaster DURA-GESIC® pharmakologisch äquivalent ist.

[0032] Ein zusätzlicher Aspekt der Erfindung betrifft ein Transdermal-Pflaster zum Verabreichen eines Wirkstoffes durch die Haut, umfassend: (a) eine Trägerfage und (b) einen auf der Trägerfage angeordnet wober zumindest die die Haut berührende Fläche des Vorrattes klebrig ist und der Vorrat einen einphassige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen mit einem Anteil eines Wirkstoffes umfaßt, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten.

[0033] Diese und andere Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung werden dem Fachmann beim Studium der nachfolgenden Beschreibung leicht verständlich werden.

Kurze Beschreibung der Zeichnungen

[0034] Fig. 1 zeigt einen Schnitt durch eine schematische Ansicht einer Ausführungsform eines transdermalen therapeutischen Systems nach der vorliegenden Erfindung.

[0035] Fig. 2 zeigt einen Schnitt durch eine andere Ausführungsform dieser Erfindung.

[0036] Fig. 3 zeigt den "in vitro"-Transdermal-Fluß verschiedener Fentanyl-Pflaster.

[0037] Fig. 4 zeigt den "in vitro"-Transdermal-Fluß verschiedener Fentanyl- und Sufentanil-Pflaster.

[0038] Fig. 5 zeigt den "in vitro"-Transdermal-Fluß verschiedener Fentanyl- und Sufentanil-Pflaster.

[0039] Fig. 6 zeigt den "in vitro"-Transdermal-Fluß verschiedener Fentanyl- und Sufentanil-Pflaster als Funktion des Wirkstoff-Füllungsanteiles.

[0040] Fig. 7 zeigt die Serum-Fentanyl-Konzentrationen nach der transdermalen Anwendung verschiedener Fentanyl-Pflaster für 72 Stunden über eine Zeit von insgesamt 96 Stunden ab der Anbringung.

[0041] Fig. 8 zeigt die Serum-Fentanyl-Konzentrationen nach der transdermalen Anwendung verschiedener Fentanyl-Pflaster für 72 Stunden über eine Zeit von insgesamt 120 Stunden ab der Anbringung.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

[0042] Bei der Realisierung der vorliegenden Erfindung werden, sofern nicht anders angegeben, herkömmliche Verfahren angewandt, wie sie dem Fachmann bei der pharmazeutischen Erzeugnisentwicklung bekannt sind. Solche Verfahren sind ausführlich in der Literatur erklärt. Siehe beispielsweise Patini, G.A. und Chein, Y.W. sowie Swarbrick, J. und Boylan, J.C., Herausgeber, Encyclopedia of Pharmaceutical Technology, New York, Marcel Dekker, Inc. 1999 sowie Gale, R., Hunt, J. sowie Prevo, M., Mathiowitz, E., Herausgeber, Encyclopedia of Controlled Drug Delivery Patches, Passive, New York, J. Wiley & Sons, Inc., 1999.

[0043] Alle hier zuvor oder nachfolgend genannten Patente, Patentanmeldungen und Veröffentlichungen werden hiermit in ihrer Gesamtheit durch ausdrückliche Bezugnahme einbezogen.

Ausführungsarten der Erfindung

[0044] Die vorliegende Erfindung stellt ein Pflaster bereit zur transdermalen Abgabe von Fentanyl sowie Analogstoffen desselben zum Zwecke der Schmerzbekämpfung an einer Person über einen längeren Zeitraum. Im einzelnen wird durch die vorliegende Erfindung ein nicht in seiner Abgaberate gesteuertes, monolithisches, untersättigtes Pflaster zur transdermalen Abgabe von Fentanyl und Analogstoffen desselben geschaffen mit einer Verabreichungsrate, welche ausreicht, bei einem Patienten, der dies braucht, Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten.

[0045] Nunmehr Bezug nehmend auf die Fig. 1 und 2 besteht eine bevorzugte Ausführungsform des transdermalen monolithischen Pflasters 1 entsprechend dieser Erfindung aus einer Trägerlage 2, einem auf der Trägerlage 2 angeordneten Wirkstoff-Vorrat 3, wobei zumindest eine die Haut kontaktierende Oberfläche 4 des Vorrates 3 klebrig ist, sowie einer abziehbaren Schutzfolie 5. Der Vorrat 3 besteht aus einer einphasigen Polymerzusammensetzung, in welcher der Wirkstoff und alle anderen Bestandteile in Konzentrationen nicht größer und vorzugsweise kleiner als ihre Sättigungskonzentration im Vorrat 3 vorliegen. Dies ergibt eine Zusammensetzung, in welcher keine ungelösten Bestandteile vorkommen. Bei den bevorzugten Ausführungsformen ist der Vorrat 3 aus einem pharmazeutisch akzepatablen Klebstoff deformt.

[0046] Nunmehr auf Fig. 2 Bezug nehmend ist der Vorrat 3 aus einem Material geformt, das keine genügenden Klebeigenschaften hat. Bei dieser Ausführungsform eines monolithischen Pflasters 1 kann die Haut-Kontaktfläche 4 des Vorrates 3 mit einer dünnen Klebschicht 6 versehen werden. Der Vorrat 3 ist eine einphasige Polymerzusammensetzung, wie sie zuvor beschrieben wurde.

[0047] Die Trägerlage 2 kann ein atmendes oder dicht schließendes Material sein, wie Gewebe, Polyvinylacetat, Polyvinylidenchiord, Polytehtylen, Polyuerthan, Polyester, Ethylen-vinylacetat (EVA), Polytehtylen-tenpithalat, Polyeutylen-terepithalat, beschichtete Papiererzeugnisse, Aluminiumfolie und dergleichen sowie Kombinationen davon. Bei beworzugten Ausdüffungsformen besteht die Trägerlage aus Materialien wie Polyethylen geringer Dichte (LDPE), Polyethylen mittlerer Dichte (MDPE) oder Polyethylen hoher Dichte (LDPE), wie beispielsweise SARANEX (Dow Chemical, Midland, Mi). Die Trägerlage kann eine monolithische oder eine Multilaminat-Lage sein. Bei bevorzugten Ausdüffunngsformen ist die Trägerlage eine Multilaminat-Lage mit einer Anordnung nichtlineare LDPE-Schicht/Die Trägerlage hat eine Dicke von etwa 0,012 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,125 mm (5 Tausendstel Zoll), vorzugweise von 0,025 mm (1 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,075 mm (5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,125 mm (5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,075 mm (5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,125 mm (5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,125 mm (5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,075 mm (5 Tausendstel Zoll)

[0048] Der Wirkstoffworrat 3 ist auf der Trägerfage angeordnet, wobei zumindest die die Haut kontaktierende Oberfläche der Vorrates klebrig ist. Der Vorrat 3 kann aus der Fachwelt bekannten Standardmaterialen geformt sein. Beispielsweise ist der Wirkstoffvorrat aus einem Polymermaterial geformt, in welchem der Wirkstoff in einem vernürftigen Mäße löstlich ist, um die Abgabe in dem gewinschlien Bereich zu ermöglichen, wie beispielsweise Polyurethan, Ethylen/Vinylacetat-Kopolymer (EVA), Polyacrylat, Styrot-Block-Kopolymer und der gleichen. Bei bevorzugten Ausführungsformen wird der Vorrat 3 aus einem pharmazeutlisch akzepfablen, druckempfindlichen Klebstoff geformt, vorzugsweise aus einem Polyacrylat-Klebstoff der einem Klebstoff.

Styrol-Block-Kopolymer-Basis, wie er später mit weiteren Details beschrieben werden wird.

[0049] Der klebrige Vorrat 3 bzw. die Klebschicht 6 werden aus druckempfindlichen Standard-Klebstoffen hergestellt, wie sie der Fachwelt bekannt sind. Beispiele solcher druckempfindlicher Klebstoffe umfassen, ohne darauf beschränkt zu sein: Polyacrylate, Polysiobxane, Polysiobutylen (PIB), Polysiopren, Polybutadien, Styrol-Block-Polymere und dergleichen. Beispiele für Klebstoffe auf der Basis von Styrol-Block-Polymeren umfassen, ohne darauf beschränkt zu sein: Styrol-Isopren-Styrol-Block-Polymer (SIS), Styrol-Ethidein-Styrol-Kopolymer (SBS), Styrol-Ethylenbulen-Styrol-Kopolymer (SBS) sowie deren Di-Block-Analoge.

[0050] Die Acrylpolymere umfassen ein Kopolymer oder ein Terpolymer aus mindestens zwei oder mehr beispielhaften Komponenten ausgewählt aus der Gruppe welche umfaßt; Acrylsäuren, Alkylacrylate, Methacrylate, kopolymerisierbare Sekundär-Monomere oder Monomere mit funktionellen Gruppen. Beispiele für Monomere umfassen, jedoch ohne Beschränkung auf diese: Acrylsäure, Methacrylsäure, Methoxyethylacrylat, Ethylacrylat, Butylacrylat, Butylacrylat, Butylacrylat, Hexylacrylat, Hexylacrylat, 2-Ethylbutylacrylat, 2-Ethylbu methacrylat, Isooctylacrylat, Isooctylmethacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, 2-Ehtylhexylmethacrylat, Decylacrylat, Decylmethacrylat, Dodecylacrylat, Dodecylmethacrylat, Tridecylacrylat, Tridecylmethacrylat, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Acrylamid, Dimethylacrylamid, Acrylonitril, Dimethylaminoethyl-acrylat, Dimethylaminoethylmethacrylat, tert-Buthylaminoethyl-methacrylat, Methoxyethylacrylat, Methoxyethylmethacrylat und dergleichen. Weitere Beispiele geeigneter Acryl-Klebstoffe zur Realisierung der Erfindung sind beschrieben in Satas, "Acrylic Adhesives", Handbook of pressuresensitive Adhesive Technology, 2. Aufl., S. 396 bis 456 (D. Satas, Hrsg.), Van Nostrand Reinhold, New York (1989), Die Acryl-Klebstoffe sind handelsüblich (National Starch and Chemical Corporation, Bridgewater, NJ; Solutia, MA). Weitere Beispiele von Klebstoffen auf Polyacrylat-Basis sind nachfolgend durch Erzeugnisnummern identifiziert, hergestellt von der Firma National Starch (Erzeugnis-Liste 2000): 87-4098, 87-2287, 87-4287, 87-5216, 87-2051, 87-2052, 87-2054, 87-2196, 87-9259, 87-9261, 87-2979, 87-2510, 87-2353, 87-2100, 87-2852, 87-2074, 87-2258, 87-9085, 87-9301 und 87-5298

[0051] Die Acryl-Polymere umfassen vernetzte und nicht vernetzte Polymere. Die Polymere werden nach bekannten Verfahren vernetzt, um die gewünschten Polymere herzustellen. Bei bevorzugten Ausführungsformen
ist der Klebstoff ein Polyacrylat-Klebstoff mit einer Glasübergangs-Temperatur (Tg) von weniger als – 10 °C,
vorzugsweise mit einer Glasübergangs-Temperatur Tg von etwa –20 °C bis etwa –30 °C. Das Molekulargewicht des Polyacrylat-Klebstoffes, ausgedrückt als Gewichtsduchschnitt (MW), liegt vor der Durchführungleglicher Vernetzungsreaktionen allgemein im Bereich von 25.000 bis 10.000.000, vorzugsweise von 50.000 bis
etwa 3.000.000 und insbesondere von 100.000 bis 1.000.000. Nach der Vernetzung geht der MW gegen unendlich, wie es denienigen bekannt ist, die sich mit der Polymerchemie befassen.

[0052] Wie oben diskutiert, enthält der Vorrat 3 eine einphasige Polymerzusammensetzung, frei von ungelösten Bestandteilen und mit einem Anteil an Wirkstoff, welcher ausreicht, bei einem Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten. Der Wirkstoff wird aus der Gruppe ausgewählt, welche Fentanyl und dessen Analogstoffe, wie Aufentanil, Carfentanil, Lofentanil, Remifentanil, Sufentanil, Trefentanil und dergleichen umfaßt. Bei bevorzugten Ausführungsformen umfaßt der Wirkstoffvorrat etwa 0,05 mg/cm2 bis etwa 1,75 mg/cm2 des Wirkstoffes, vorzugsweise etwa 0,07 mg/cm2 bis etwa 1,50 mg/cm2 des Wirkstoffes, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm² bis etwa 1,25 mg/cm² des Wirkstoffes, besonders bevorzugt etwa 0,09 mg/cm2 bis etwa 1,0 mg/cm2 des Wirkstoffes, besonders bevorzugt etwa 0,1 mg/cm2 bis etwa 0.75 mg/cm2 des Wirkstoffes und noch weiter bevorzugt etwa 0.12 mg/cm² bis etwa 0.5 mg/cm² des Wirkstoffes. Der Wirkstoff sollte in dem Polymer löslich sein, das den Vorrat 3 in einer Weise bildet, die weiter unten besprochen werden wird. Bei bevorzugten Ausführungsformen liegt der Wirkstoff in der basischen Form vor, wobei die bevorzugten Wirkstoffe Fentanyl oder Sufentanil sind. Bei besonders bevorzugten Ausführungsformen umfaßt der Wirkstoffvorrat etwa 0.05 mg/cm² bis etwa 1.75 mg/cm² Fentanyl, vorzugsweise etwa 0.07 mg/cm² bis etwa 1,50 mg/cm² Fentanyl, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm² bis etwa 1,25 mg/cm² Fentanyl, besonders bevorzugt etwa 0.09 mg/cm² bis etwa 1.0 mg/cm² Fentanyl, besonders beyorzugt etwa 0.1 mg/cm² bis etwa 0.75 mg/cm² Fentanyl und noch weiter bevorzugt etwa 0,12 mg/cm2 bis etwa 0,5 mg/cm2 Fentanyl, wobei das Fentanyl in einer basischen Form vorliegt und vollständig gelöst ist. Bei weiteren bevorzugten Ausführungsformen umfaßt der Wirkstoffvorrat etwa 0,05 mg/cm2 bis etwa 1,75 mg/cm2 Sufentanil, vorzugsweise etwa 0,07 mg/cm2 bis etwa 1,50 mg/cm2 Sufentanil, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm2 bis etwa 1,25 mg/cm2 Sufentanil, besonders bevorzugt etwa 0,09 mg/cm2 bis etwa 1,0 mg/cm2 Sufentanil, besonders bevorzugt etwa 0,1 mg/cm2 bis etwa 0.75 mg/cm2 Sufentanil, noch weiter bevorzugt etwa 0.12 mg/cm2 bis etwa 0.5 mg/cm2 Sufentanil und sogar noch weiter bevorzugt etwa 0,25 mg/cm2 bis etwa 0,4 mg/cm2 Sufentanil, wobei das Sufentanil in einer basischen Form vorliegt und vollständig gelöst ist.

[0053] Das Material, welches den Vorrat 3 bildet, hat eine Löslichkeit für den Wirkstoff von etwa 1 Masse-% bis etwa 25 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung, vorzugsweise von etwa 2 Masse-% bis etwa 15 Masse %, weiter bevorzugt von etwa 4 Masse-% bis etwa 12 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 6 Masse-% bis etwa 10 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung. Der Vorrat 3. mit oder ohne Klebschicht 6. hat eine Dicke von etwa 0.0125 mm (0.5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,1 mm (4 Tausendstel Zoll), vorzugsweise von etwa 0,025 mm (1 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,0875 mm (3,5 Tausendstel Zoll), weiter bevorzugt von etwa 0,0375 mm (1,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,075 mm (3 Tausendstel Zoll) und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 0,04 mm (1,6 Tausendstel Zoll) bis etwa 0.05 mm (2 Tausendstel Zoll). Bei den bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff Fentanyl, vorzugsweise in der basischen Form, wobei das den Vorrat 3 bildende Material ein Löslichkeit für Fentanyl hat von etwa 1 Masse-% bis etwa 25 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung, vorzugsweise von etwa 3 Masse-% bis etwa 15 Masse-%, weiter bevorzugt von etwa 5 Masse-% bis etwa 12 Masse-% und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 7 Masse% bis etwa 10 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung. Der Vorrat 3, mit oder ohne Klebschicht 6, hat eine Dicke von etwa 0,0125 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,1 mm (4 Tausendstel Zoll), vorzugsweise von etwa 0,025 mm (1 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,075 mm (3 Tausendstel Zoll), weiter bevorzugt von etwa 0,0375 mm (1,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,0625 mm (2,5 Tausendstel Zoll) und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 0,04 mm (1,6 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,05 mm (2 Tausendstel Zoll). Bei weiteren bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff Sufentanil, vorzugsweise in der basischen Form, wobei das den Vorrat 3 bildende Material ein Löslichkeit für Sufentanil hat von etwa 1 Masse-% bis etwa 25 Masse-% der gesamten Polymerzusammensetzung, vorzugsweise von etwa 3 Masse-% bis etwa 15 Masse-%, weiter bevorzugt von etwa 5 Masse-% bis etwa 12 Masse-% und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 7 Masse-% bis etwa 10 Masse % der gesamten Polymerzusammensetzung. Der Vorrat 3, mit oder ohne Klebschicht 6, hat eine Dicke von etwa 0,0125 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,1 mm (4 Tausendstel Zoll), vorzugsweise von etwa 0.025 mm (1 Tausendstel Zoll) bis etwa 0.075 mm (3 Tausendstel Zoll), weiter bevorzugt von etwa 0.0375 mm (1.5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0.0625 mm (2.5 Tausendstel Zoll) und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 0.04 mm (1,6 Tausendstel Zoll) bis etwa 0.05 mm (2 Tausendstel Zoll).

[0054] Bei weiteren zusätzlichen Ausführungsformen kann der Vorrat 3 wahlweise zusätzliche Bestandteile enthalten, wie Additive, Durchlässigkeitsverstärker, Stabilisatoren, Farbstoffe, Verdünner, Plastifizierer, Klebe-mittel, Pigmente, Träger, inerte Füllstoffer, Antioxidantien, Formungsstoffe, Gelierungsmittel, Anti-Reizmittel, Gefäßverengungsmittel und andere Materialien, welche für Transdermal-Anwendungen allgemein bekannt sind, vorausgesetzt, diese Materialien sind in dem Vorrat unterhalb der Sättigungskonzentration vorhanden.

[0055] Beispiele für Durchlässigkeitsverstärker umfassen, ohne darauf beschränkt zu sein, Feltsäurester des Glycerins, wie diejenigen der Caprinsäure, der Caprylsäure, der Dodecylsäure und der Ölsäure; Feltsäurester von isosorbid, Sucrose, Polyethylenglycol; Caproyl-Milchsäure, Laureth-2; Laureth-2-acetat; Laureth-2-benzo-at; Laureth-3-carboxylsäure; Laureth-4; Laureth-5-droxylsäure; Cloth-2; Glyceryl-pyroglutamat-oleat; Glyceryloleat; N-Laurylsarcosin; N-Mydysiclo-sarcosin; N-Cotyl-2-pyroglidor; Lauramino-proinsäure; Polyproylen-glycol-4-laureth-5-drimethyl-lauramid; Lauramid-Diethanolamin (DEA). Bevorzugte Verstärkungsmittel umfassen, ohne darauf beschränkt zu sein, Lauryl-pyroglutamat (LP), Glyceryl-monolaureat, Glyceryl-monocaprat, Glyceryl-monocaprat (BMO) sowie Sorbitan-monolaurat. Weitere Beispiele geeigneter Durchlässigkeitsverstärker sind beispielsweise in den US-Patenten Nr. 5.785.991; 5843.486; S88.2676 und 6.04.578 beschrieben.

[0056] Bei bestimmten Ausfülrungsformen enthält der Vorrat Verdünnungsmaterialien zum Verhindern des schnellen Anklebens, zur Erhönung der Viskosität und/oder um die Matrixstruktur zäher zu machen, wie bei spielsweise Polybutylmethacrylat (ELVACITE hergestellt von ICI Acrylics, beispielsweise ELVACITE 1010, EL-VACITE 1020, ELVACITE 20) sowie Acrylate mit hohem Molekulargewicht, d.h. Acrylate mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von mindestens 500.000 und dergleichen.

[0057] Bei bestimmten Ausführungsformen wird ein Plastifizierer oder ein Klebemittel in die Klebstoffzusammensetzung eingearbeitet, um die Klebe-Eigenschaften zu verbessern. Beispiele für geeignete Klebemitel umfassen, ohne Begrenzung darauf: aliphatische Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe, hydrogenierte Ester, Polyterpene, hydrogenierte Hotzharze, Klebeharze, wie beispielsweise ESCOREZ, aliphatische Kohlenwasserstofffe, arber der gestellt durch kationische Polymerisation petrochemischer Rohstoffe der durch thermische Polymerisation und anschließende Hydrogenierung petrochemischer Rohstoffe, Harz-Ester-Klebmittel und derdeichen, Mieraeld und Kombinationen derselben.

[0058] Das verwendete Klebmittel sollte mit dem Polymer-Füllstoff kompatibel sein. Beispielsweise können Styrol-Block-Kopolymere mit Klebeharzen, die mit Gummi kompatibel sind, mit endblockkompatiblen Harzen,

wie Polymethylstyrol oder Plastifikatoren, wie Mineralöl, versetzt werden. Allgemein hat das Polymer einen Anteil von etwa 5 % bis 50 % der gesamten Klebstoff-Zusammensetzung, das Klebemittel hat einen Anteil von 30 % bis 85 % der gesamten Klebstoff-Zusammensetzung und das Mineralöl hat einen Anteil von etwa 2 % bis 40 % der gesamten Klebstoff-Zusammensetzung.

[0059] Das Pllaster 1 umfaßt fermer eine abziehbare Schutzfolie 5. Die Schutzfolie 5 wird aus einem Polymermaterial hergestellt, das wahlweise metallisiert sein kann Beispiele für Polymermaterialien sind Polyurethan, Polyvinylacetal, Polyvinylidenchlorid, Polypropylen, Polycarbonat, Polystryol, Polyethylen, Polyethylen-terephthalat, Polybutylen-terephthalat, Papier und dergleichen, auch als Kombination dieser Materialien. Bei einer bevorzugten Ausführungsform besteht die Schutzfolie aus einer siliktonisierten Polyetsterfolie.

[0060] Oben wurde eine große Vielfalt von Materialien beschrieben, welche zur Herstellung der verschiedenen Lagen des Transdermal-Pflasters entsprechend dieser Erfindung verwendet werden können. Diese Erfindung sieht auch die Verwendung anderer als der oben beschriebenen speziellen Materialien vor einschließlich solcher, welche der Fachwelt später als geeignet zur Erfüllung der notwendigen Funktionen bekannt geworden sind.

Die Verabreichung des Wirkstoffes

[0061] Nach der Anbringung auf der Haut diffundiert der Wirkstoff im Wirkstoffvorral 3 des Transdermal-Pflasters 1 in die Haut, wo er vom Bluststom absorbiert wird, um einen systematischen schmersztillenden Effekt zu erzeugen. Das Einsetzen der Schmerzbefreitung hängt von verschiedenen Faktoren ab, wie Wirksamkeit des Wirkstoffes in der Haut, Dicke der Haut, Ronzentration des Wirkstoffes an der Anwendungsstelle in der Haut, Konzentration des Wirkstoffes in Wirkstoffes und Wirkstoffes und dergleichen (siehe beispielsweise US-Patent Nr. 4.588.580 zur Diskussion der relativen Durchlässigkelten sowie der Wirksamkeit von Fentanyl und dessen Analogstoffen) Vorzugsweise soll der Patient innerhalb von sechs Stunden nach der ersten Anwendung einen angemessen Effekt verspüren. Dies ist jedoch nur bei der ersten Anwendung von Bedeutung. Bei wiederholter aufeinanderfolgender Anwendung wird der restliche Wirkstoff an der Anwendungsstelle des Pflasters vom Körper etwa mit der gleichen Rate absorbiert, wie der Wirkstoff aus dem neuen Pflaster an der neuen Anwendungsstelle absorbiert wird. Somit dürfte der Patient keine Unterbrechung der Schmerzlinderung bemerken.

[0062] Die Konzentration des Wirkstoffes an den Anwendungsstellen in der Haut ist auch von Bedeutung, um eine obere Grenze für die Größe des therapeutischen Transdermal-Pflasters und umgekehnt für die untere Grenze der nutzbaren Verabreichungsrate festzulegen. Wenn ein Pflaster entsprechend dieser Erfindung verwendet wird, reicht der Gesamtumfang des Wirkstoffes in der Haut an der Anwendungsstelle des Pflasters von etwa 0.05 gigden" bis etwa 200 gigden". Wenn ein solches Pflaster entfernt wird, setzt sich die schmerzstillende Wirkung fort, bis sich der Anteil des restlichen Wirkstoffes in der Haut ausreichend unter die minimale wirksame Konzentration des Wirkstoffes im Pflasma vermindert hat. Bespielsweise fallt die Serumkonzentration von Fentanyl nach der Entfernung eines Fentanyl-Pflasters allmählich ab und erreicht in etwa 17 Stunden eine 50 %ige Verminderung des Niveaus im Serum (siehe beispielsweise den Bejieakzettellt fürd as DURAGESIG."Phlaster). Diese Anteile werden sich bei anderen Wirkstoffen in Abhängigkeit von der Löslichkeit des Wirkstoffes und der Größe des Pflasters ändern. Beispielsweise beträgt die Löslichkeit von Sufentanil in der Epidermis etwa 25 % bis etwa 50 % derjenigen von Fentanyl. Im Hinblick auf die hohe Wirksamkeit von Fentanyl und dessen Analogstoffen wird der Anteil des in der Haut gelösten Wirkstoffes vorzugsweise auf einem solchen Niveau gehalten, daß ein rechtzeitliger Abschluß der Therapie möglich in der

[0063] Wenn eine ständige Schmerzbefreiung gewünscht wird, wird das verbrauchte Pflaster entferrt und ein frisches Pflaster an einer neuen Stelle angebracht. Beispielsweise würde das Pflaster kontinuierlich entfernt und am Ende der Verabreichungszeit durch ein frisches Pflaster ersetzt, um chronische Schmerzen abzubauen. Da die Absorption des Wirkstoffes aus dem frischen Pflaster an der neuen Anwendungsstelle gewähnlich mit der gleiche Rate erfolgt, wie die Absorption des restlichen Wirkstoffes an der vorherigen Anwendungsstelle des Pflasters, wird das Niveau im Blut im wesentlichen konstant bleiben. Zusätzlich ist es vorgesehen, daß die Dosen mit der Zeit erhöht werden oder zusätzlich andere Schmerzmittel angewandt werden, um zur Schmerzstillung beizurtagen.

[0064] Bei bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung ist ein Transdermal-Pflaster vorgesehen, welches folgende Kennwerte aufweist: Eine normierte C_{max} von etwa 3,3 ng/ml(mg/h) bis etwa 82,5 ng/ml-(mg/h), vorzugsweise von etwa 6,6 ng/ml-(mg/h) bis etwa 50 ng/ml-(mg/h), besonders bevorzugt von etwa 13 ng/ml-(mg/h) bis etwa 40 ng/ml-(mg/h) und sogar noch welter bevorzugt von etwa 20 ng/ml-(mg/h) bis etwa 45 ng

ng/ml-(mg/h); eine standardisierte C_{max} von etwa 0,001 ng/ml-cm² bis etwa 0,2 ng/ml-cm², vorzugsweise von etwa 0,005 ng/ml-cm² bis etwa 0,1 ng/ml-cm² bis etwa 0,1 ng/ml-cm² bis etwa 0,05 ng/ml-cm² bis etwa 0,05 ng/ml-cm² bis etwa 0,05 ng/ml-cm² bis etwa 0,01 ng/mlcm² bis etwa 0,08 ng/ml-cm². Das Transdermal-Plaster hat eine Fläche von etwa 0,5 cm² bis etwa 150 cm², vorzugsweise von etwa 2 cm² bis etwa 10 cm² bis etwa 20 cm², besonders bevorzugt von etwa 10 cm² bis etwa 20 cm². Bei der Verabreichung durch die Haut zeigt das Transdermal-Plaster einen stationären Wirkstofffluß von etwa 0,1 μg/cm²/h bis etwa 20 μg/cm²/h, vorzugsweise von etwa 0,75 μg/cm²/h bis etwa 1 μg/cm²/h bis etwa 20 μg/h vorzugsweise von etwa 1 μg/cm²/h bis etwa 30 μg/h, besonders bevorzugt von etwa 2 μg/h bis etwa 20 μg/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 2 μg/h bis etwa 20 μg/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 2 μg/h bis etwa 20 μg/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 2 μg/h bis etwa 20 μg/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 5 μg/h bis etwa 200 μg/h, vorzugsweise von etwa 1 μg/h bis etwa

[0065] Bei weiteren bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung ist ein Transdermal-Fentanvl-Pflaster vorgesehen, welches folgende Kennwerte aufweist: Eine normierte C_{mex} von etwa 3,3 ng/ml-(mg/h) bis etwa 82,5 ng/ml-(mg/h), vorzugsweise von etwa 10 ng/ml-(mg/h) bis etwa 62 ng/ml-(mg/h), besonders bevorzugt von etwa 16 ng/ml-(mg/h) bis etwa 41 ng/ml(mg/h) und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 20 ng/ml-(mg/h) bis etwa 35 ng/ml(mg/h); eine standardisierte C_{max} von etwa 0,01 ng/ml-cm² bis etwa 0,2 ng/ml-cm², vorzugsweise von etwa 0,02 ng/ml-cm² bis etwa 0,15 ng/ml-cm², besonders bevorzugt von etwa 0,03 ng/ml-cm² bis etwa 0,1 ng/ml-cm² und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 0.04 ng/ml-cm² bis etwa 0.08 ng/ml-cm². Das Transdermal-Fentanyl-Pflaster hat eine Fläche von etwa 1 cm² bis etwa 150 cm², vorzugsweise von etwa 2 cm² bis etwa 125 cm2, besonders bevorzugt von etwa 4 cm2 bis etwa 100 cm2, besonders bevorzugt von etwa 5 cm2 bis etwa 75 cm² und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 5 cm² bis etwa 50 cm². Bei der Verabreichung durch die Haut zeigt das Transdermal-Pflaster einen stationären Wirkstofffluß von etwa 1 µg/cm²/h bis etwa 10 µg/cm²/h, vorzugsweise von etwa 1,5 μg/cm²/h bis etwa 10 μg/cm²/h, vorzugsweise von etwa 1 μg/cm²/h bis etwa 8 μg/cm²/h, besonders bevorzugt von etwa 1,5 μg/cm²/h bis etwa 8 μg/cm²/h, besonders bevorzugt von etwa 2 μα/cm²/h bis etwa 5 μα/cm²/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 2 μα/cm²/h bis etwa 3 μα/cm²/h. Die mit dem Fentanyl-Pflaster erreichbaren stationären Verabreichungsraten reichen von etwa 1 µg/h bis etwa 300 μg/h, vorzugsweise von etwa 2 μg/h bis etwa 250 μg/h und besonders bevorzugt von etwa 5 μg/h bis etwa 200 μg/h.

[0066] Bei weiteren bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung ist ein Transdermal-Sufentanil-Pflaster vorgesehen, welches folgende Kennwerte aufweist: Eine normierte C_{max} von etwa 0,04 ng/ml-(mg/h) bis etwa 10 ng/ml-(mg/h), vorzugsweise von etwa 1 ng/ml(mg/h) bis etwa 8 ng/ml-(mg/h), besonders bevorzugt von etwa 2 ng/ml-(mg/h) bis etwa 5,5 ng/ml-(mg/h) und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 2,5 ng/ml-(mg/h) bis etwa 5 ng/ml-(mg/h); eine standardisierte C, von etwa 0.001 ng/ml-cm² bis etwa 0,05 ng/mlcm², vorzugsweise von etwa 0,005 ng/ml-cm2 bis etwa 0,04 ng/ml-cm2, besonders bevorzugt von etwa 0,0075 ng/ml-cm2 bis etwa 0,025 ng/ml-cm² und besonders bevorzugt von etwa 0,01 ng/ml-cm² bis etwa 0,02 ng/ml-cm². Das Transdermal-Sufentanil-Pflaster hat eine Fläche von etwa 0.5 cm2 bis etwa 40 cm2, vorzugsweise von etwa 1 cm2 bis etwa 35 cm2, besonders bevorzugt von etwa 2 cm2 bis etwa 30 cm2. Bei der Verabreichung durch die Haut zeigt das Transdermal-Pflaster einen stationären Wirkstofffluß von etwa 0.1 ug/cm²/h bis etwa 10 ug/cm²/h. vorzugsweise von etwa 0.5 µg/cm²/h bis etwa 8 µg/cm²/h, besonders bevorzugt von etwa 0.75 µg/cm²/h bis etwa 6 µg/cm²/h, besonders bevorzugt von etwa 1 µg/cm²/h bis etwa 5 µg/cm²/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 1 µg/cm²/h bis etwa 2.5 µg/cm²/h. Die mit dem Sufentanil-Pflaster erreichbaren stationären Verabreichungsraten reichen von etwa 0,1 µg/h bis etwa 200 µg/h, vorzugsweise von etwa 0,25 µg/h bis etwa 150 μα/h, besonders bevorzugt von etwa 0.5 μα/h bis etwa 100 μα/h, besonders bevorzugt von etwa 0.75 μα/h bis etwa 50 µg/h und sogar noch weiter bevorzugt von etwa 1 µg/h bis etwa 40 µg/h.

10657] Die Verabreichung wird über mindestens drei Tage und bis zu 7 Tage aufrechterhalten, wobei das Regime vorzugsweise 3 bis 4 Tage betrachtet wird. Bei bevorzugten Ausführungsformen werden mindestens 3%, aber nicht mehr als 40 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes im Pflaster annahernd während der ersten 24 Stunden der Anwendung verabreicht, und mindestens 6 %, aber nicht mehr als 50 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes werden annähernd während der ersten 48 Stunden verabreicht, und mindestens 10 %, aber nicht mehr als 75 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes werden während der Verabreichungsperiode verabreicht. Bei bevorzugten Ausführungsformen ist das Pflaster ein Fentanyl-Pflaster, bei welchem mindestens 5 %, aber nicht mehr als 40 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes im Pflaster annähernd während der ensen 24 Stunden der Anwendung verabreicht, mindestens 15 %, aber nicht mehr als 50 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes annähernd während der ersten 48 Stunden verabreicht, und mindestens 25 %, aber nicht mehr als 50 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes während der Verabreichtungsericht verabreicht, und mindestens 25 %, aber nicht mehr als 50 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes während der Verabreichtungsericht verabreicht werden verabreicht ver

den. Bei alternativen Ausführungsformen ist das Pflaster ein Sufentanil-Pflaster, bei welchem mindestens 3 %, aber nicht mehr als 40 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes im Pflaster annähernd während der ersten 24 Stunden der Anwendung, mindestens 6 %, aber nicht mehr als 50 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes annähernd während der ersten 48 Stunden, und mindestens 10 %, aber nicht mehr als 75 % des gesamten Anteiles des Wirkstoffes während der Verabreichungsperiode verabreicht werden.

[0068] Eine bevorzugle Ausführungsform dieser Erfindung ist ein Pflaster, das mit dem DURA-GESIC®-Fentanyl-System bioäquivalent ist. Im einzelnen bewirkt ein monolithisches Fentanyl-Pflaster nach dieser Erfindung im wesentlichen die gleichen pharmakokinetischen Effekte (gemessen an Hand der Fläche unter der Blut- oder Plasma-Wirkstoff-Konzentrations-Zeit-Kurve (AUC) sowie der Spitzenkonzentraion des Wirkstoffes in Plasma (C_{m.)} im Vergleich mit dem DURAGESIC®-Transdermal-Fentanyl-System, wenn diese Werte unter vergleichbaren Versuchsbedingungen untersucht werden, was später mit weiteren Details dargestellt werden wird.

[0069] Bei weiteren bevorzugfen Ausführungsformen ist das Pflaster nach dieser Erfindung mit dem DURA-GESIC®-Fentanyl-System pharmakologisch äquivalent. Im einzelnen erzeugt ein monolithisches Sufentanit-Pflaster nach dieser Erfindung im wesentlichen den gleichen therapeutischen Effekt im Vergleich mit dem DURAGESIC®-Transdermal-Fentanyl-System, wenn diese Werte unter vergleichbaren Versuchsbedingungen untersucht werden, was später mit weiteren Details dargestellt werden wirt.

[0070] Im allgemeinen wurde die Standard-Bioäquivalenz-Untersuchung über Kreuz mit einer kleinen Anzahl Freiwilligen, gewöhnlich mit 24 bis 36 gesunden normalen Erwachsenen durchgefüht. Einzelne Wirkstoffdossen mit dem Testerzeugnis, beispielsweise mit dem erfindungsgemäßen Transdermal-Fentanyl-Pflaster und einem Vergleichserzeugnis, beispielsweise dem DURAGESIC²³-erfantanyl-System, wurden verabreicht und das Blutbzw. Plasma-Niviaeu des Wirkstoffes wurde über der Zeit gemessen. Die Kennwerte dieser Konzentrations-Zeit-Kurve, wie die Fläche unter der Blut-bzw. Plasma-Wirkstoffes (C_{max}) wurden nach statistischen Verlahren verabreicht von der Spitzenwert der Blut-bzw. Plasma-Konzentration des Wirkstoffes (C_{max}) wurden nach statistischen Verlahren untersucht, was später mit weiteren Details erfäutert werden wird. Im allgemeinen wurden zwei einseitige statistische Tests unter Verwendung der logarithmisch transformierten Parameter aus der Bioäquivalenz-Studie durchgeführt. Die beiden einseitigen Tests wurden auf dem Signifikanzniveau von 0,05 durchgeführt und der 90 %-Konfidenzbereich berechnet. Die Test- und die Vergleichserzepfur bzw. zusammensetzung wurden als bioäquivalenz-vie wenn der Konfidenzbereich rund um das Verhältnis der Mittlewerter (Test-Nergleichserzeugnis) für einen pharmakokineitschen Parameter am unteren Ende nicht kleiner als 80 % und am oberen Ende nicht größer als 215 % war.

[0071] Zwei unterschiedliche Erzeugnisse werden allgemein als "pharmakologisch äquivalent" angesehen, wenn sie unter vergleichbaren Versuchsbedingungen im wesentlichen die gleichen therapeutischen Effekte hervorrufen, was, wie oben beschrieben, durch verschiedene "in vivo"- und "in vitro"-Verfahren gezeigt wurde. Die therapeutischen Effekte hängen von vielfältigen Faktoren ab, wie Wirksamkeit des Wirkstoffes, I oblichkeit und Diffusionsvermögen des Wirkstoffes in der Haut, Dicke der Haut, Konzentration des Wirkstoffes an der Anwendungsstelle auf der Haut, Konzentration des Wirkstoffes im Wirkstoffevorrat und dergleichen, was nachfed gend mit welteren Details beschrieben werden wird. Im allgemeinen wird die pharmakologische Äquivalenz unter Verwendung solcher Meßwerte, wie dem Spitzenwert der Konzentration des Wirkstoffes im Blut der Plasma standardisient pro Flächeneinheit der aktiven Wirkstoffabgabefläche des Systems (d. h. standardisierte Cz.... wie oben definiert) und dem Spitzenwert der Konzentration des Wirkstoffes im Blut oder Plasma standardisiert pro Flächeneinheit der aktiven Wirkstoffabgabefläche des Systems (d. h. standardisierte Cz.... wie oben definiert) demonstriert.

[0072] Beim Vergleich zweier unterschiedlicher Erzeugnisse, deren Wirkstoff-Verabreichungsrate proportional zur Größe des Pflasters ist, gibt es keinen Unterschied, wenn der Spitzenwert der Konzentration des Wirkstoffes in Blut oder Plasma (C_{mux}) für die Rate des verabreichten Wirkstoffes normiert bzw. pro Flächeneinheit der aktiven Wirkstoff-Abgabefläche des Systems standardisiert wird, um die Bioäquivalenz oder die pharmakologische Äquivalenz festzustellen. Wenn jedoch zwei unterschiedliche Erzeugnisse mit unterschiert Wirkstoff-Verabreichungsrate pro Flächeneinheit verglichen werden, ist es unerfäßlich, den Spitzenwert der Wirkstoff-Verabreichungsrate pro Flächeneinheit verglichen werden, ist es unerfäßlich, den Spitzenwert der Wirkstoffkonzentration im Blut bzw. Plasma (C_{mux}) auf der Grundlage der Verabreichungsrate des Wirkstoffes zu normirern, um die Biöäquivalenz oder die oharmakologische Äquivalenz festzustellen.

Herstellungsverfahren

[0073] Die Transdermal-Vorrichtungen werden entsprechend bekannter Verfahrensweise hergestellt. Eine Lösung des polymeren Vorratsmaterials, wie es oben beschrieben ist, wird in einen Doppel-Planetenmischer

gegeben, gefolgt von der Zugabe des gewünschten Wirkstoffanteiles, vorzugsweise Fentanyl oder Sufentanil. weiter bevorzugt Fentanylbase bzw. Sufentanilbase sowie wahlweise eines Durchlässigkeitsverstärkers. Vorzugsweise ist das polymere Vorratsmaterial eine Klebstoff-Polymer, welches in einem organischen Lösungsmittel, wie beispielsweise Ethanol, Ethylacetat, Hexan und dergleichen, gelöst ist. Der Mischer wird dann geschlossen und für einen Zeitraum eingeschaltet, welcher ausreicht, um eine akzeptable Gleichförmigkeit der Bestandteile zu erreichen. Der Mischer wird über ein Verbindungsstück an ein geeignetes Gießwerkzeug angeschlossen, das sich an einem Ende einer Folien-Gieß- und -Trocknungslinie befindet. Der Mischer wird mit Stickstoff unter Druck gesetzt, um die Lösung in das Gießwerkzeug einzuspeisen. Die Lösung wird als feuchter Film auf ein bewegtes, silikonisiertes Polyesterband gegossen. Das Band wird durch die Linie sowie eine Reihe von Öfen gezogen, welche dazu dienen, das Gieß-Lösungsmittel bis auf akzeptable Reste zu verdampfen. Die getrocknete Vorratsfolie wird dann auf eine ausgewählte Trägerlage laminiert und das Laminat aufgerollt. In nachfolgenden Arbeitsgängen werden einzelne Transdermal-Pflaster mittels eines Schnittwerkzeuges abgeschnitten, getrennt und unter Verwendung geeigneter Beutel zu Einheiten verpackt. Dann werden die Pflaster unter Anwendung herkömmlicher Ausrüstungen in Kartons verpackt. Bei einem anderen Verfahren kann der Wirkstoffvorrat unter Anwendung des Trockenmischens und einer thermischen Folienformung, wie der Fachwelt bekannt, hergestellt werden. Vorzugsweise werden die Materialien trocken gemischt und durch einen Schlitz extrudiert, gefolgt vom Walzen auf eine geeignete Dicke.

Versuchsdurchführung

[0074] Nachfolgend sind Beispiele für spezielle Ausführungsformen zur Realisierung der vorliegenden Erfindung angegeben. Die Beispiele werden nur zu Zwecken der Verdeutlichung angegeben und sind nicht dazu gedacht, den Schutzumfang der vorliegenden Erfindung in irgendeiner Weise einzuschränken.

[0075] Es wurden Anstrengungen unternommen, um die Genauigkeit bezüglich der angegebenen Zahlen (beispielsweise Anteile, Temperaturen usw.) sicherzustellen, aber einige Experimentalfehler oder Abweichungen sollten selbstverständlich zulässig sein.

[0076] Spezielle Beispiele verschiedener Transdermal-Pflaster entsprechend der Erfindung, welche zur Verabreichung von Fentanyl und dessen Analogstoffen über einen längeren Zeitraum geeignet sind, sollen nachfolgend beschrieben werden. Die klebenden Vorratspflaster, bei welchen der Vorrat eine einphasige polymere Zusammensetzung, frei von ungelösten Bestandteilen umfaßt und einen Anteil an Fentanyl oder Sufentanil in untersättigter Konzentration enthält, werden gegenwärtig alls unserer Erfindung entsprechend angesehen. In den nachfolgenden Beispielen sind alle Prozentangaben, sofern nicht anders angegeben, Masse-Prozente.

Beispiel 1

[0077] Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster entsprechend Fig. 1 in den Größen von 5,5 cm², 11 cm², 22 cm², 33 cm² und 44 cm² mit 2,2 mg, 4,4 mg, 8,8 mg, 13,2 mg bzw. 17,6 mg Fentanylbase hergestellt.

[0078] Ein Polyacnylat-Klebstoff (National Starch 87-2287, 100 g) wurde in einem Lösungsmittel (Ethylacetat, 128 ml) aufgelöst. Der Polyacnylat-Klebstofflösung wurde Fentanylbase in einem Anteil zugefügt, daß sich ein Gehalt von 3,4 Masse-% Fentanyl in der Klebstofflösung ergab, und diese wurde gerührt, um den Wirkstoff aufzulösen. Die Lösung wurde zu einer Vorraltsschicht von 2 Tausendstel Zoll Dicke gegossen und das Lösungsmittel abgedampft. Nach der Verdampfung des Lösungsmittels wurde eine Trägerlage von 3 Tausendstel Dicke in Form eines Mehrfachtaminates aus Schichten von nichtlinearem LDPE, linearem LDPE und nichtlinearem LDPE unter Anwendung von Standardverfahren auf die Klebstoff-Wirkstoffvorrats-Schicht laminiert. Aus diesem Laminat wurden mittels eines Wertzeuges einzelne Pfläster in den Größen von 5,5 cm², 11 cm², 22 cm², 33 cm² und 44 cm² mit 2,2 mg. 4,4 mg, 8,8 mg, 13,2 mg bzw. 17,6 mg Fentanyl ausgeschnitten, um monotithische Transdermal-Pfläster herzustellen, welche 0,4 mg/cm² Fentanylbase enthalten.

Beispiel 2

 $\begin{array}{l} \textbf{[0079]} \ \ \text{Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster entsprechend } \textbf{Fig. 1} \ \text{in den Größen von } 5.5 \ \text{cm}^2, \ 11 \ \text{cm}^2, \ 22 \ \text{cm}^2, \ 33 \ \text{cm}^2 \ \text{und } 44 \ \text{cm}^2 \ \text{mit } 2.2 \ \text{mg}, \ 4.4 \ \text{mg}, \ 8.8 \ \text{mg}, \ 13.2 \ \text{mg} \ \text{bzw}. \ 17.6 \ \text{mg} \ \text{Fentanylbase hergestellt}. \end{array}$

[0080] Ein Polyacrylat-Klebstoff (National Starch 87-4287, 100 g) wurde in einem Lösungsmittel (Ethylacetat, 160 ml) aufgelöst. Der Polyacrylat-Klebstofflösung wurde Fentanytbase in einem Anteil zugefügt, daß sich ein Gehalt von 2,8 Masse-% Fentanyt in der Klebstofflösung ergab, und diese wurde gerührt, um den Wirkstoff aufzulösen. Die Lösung wurde zu einer Vorratsschicht von 2 Tausendstel Zoll Dicke gegossen und das Lösungs-

mittel abgedampft. Nach der Verdampfung des Lösungsmittels wurde eine Trägerlage von 1,7 Tausendstel Zoll Dicke in Form eines Mehrfachlaminates aus Schichten von Polyethylen, Polyurethan und Polyester unter Anwendung von Standardverfahren auf die Klebstoff-Wirkstoffvorrats-Schicht laminiert. Aus diesem Laminat wurden mittels eines Werkzeuges einzelne Pflaster in den Größen von 5,5 cm², 11 cm², 22 cm², 33 cm² und 44 cm² mit 2,2 mg, 4,4 mg, 8,8 mg, 13,2 mg bzw. 17,6 mg Fentanyl ausgeschnitten, um monolithische Transdermal-Pflaster herzustellen, welche 0,4 mg/cm² Fentanylbase enthalten.

Beispiel 3

[0081] Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster in den Größen von 5,5 cm², 11 cm², 22 cm², 33 cm² und 44 cm² mit 2,2 mg, 4,4 mg, 8,8 mg, 13,2 mg bzw. 17,6 mg Fentanyt, wie in den Beispielen 1 und 2 beschrieben, hergestellt mit den folgenden Ausnahmen: Die Materialien wurden unter Abwesenheit von Ehtylacetat trocken gemischt und durch einen Schiltz extrudiert, gefolgt vom Walzen auf eine geeignete Dicke.

Beispiel 4

[0082] Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster entsprechend Fig. 1 in den Größen von 5,2 cm², 10,5 cm², 13,5 cm² und 42 cm² nil 2 mg, 4 mg, 8 mg, 12 mg bzw. 16 mg Fentanylbase hergestellt. Ein-objacrytal-Klebstoff (National Starch 87-2287, 500 g) und Glyceryfmonolaurat (GML, 10g) wurden in einem Losungsmittel (Ethylacetat, 640 ml) aufgelöst. Der Polyacrytal-Klebstofflösung wurde Fentanylbase in einem Anteil zugefügt, daß sich ein Gehalt von 4 Masse-% Fentanyl in der Klebstofflösung wurde Fentanylbase in einem Anteil zugefügt, daß sich ein Gehalt von 4 Masse-% Fentanyl in der Klebstofflösung ergab, und diese wurde gerührt, um den Wirkstoff aufzußesen. Die Lösung wurde zu einer Vorratsschicht von 1,6 Tausendstel Zoll Dicke gegossen und das Lösungsmittells wurde eine Trägerlage von 3 Tausendstel Zoll Dicke in Form eines Mehrfachlaminates aus Schichten von nichtlinearem LDPE, inter Anwendung von Standardverfahren auf die Klebstoff-Wirkstoffvorrats-Schicht Iaminiert. Aus diesem Laminat wurden mittels eines Werkzeuges einzelne Pfläster in den Größen von 5,2 cm², 10,5 cm², 21 cm², 31,5 cm² und 44 cm² mit 2 mg, 4 mg, 8 mg, 1 2 mg bzw. 16 mg Fentanyl ausgeschnitten, um monolithische Transdermal-Pflaster herzustellen, welche 0,35 mg/cm² Fentanylbase enthalten.

Beispiel 5

[0083] Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster in den Größen von 5,2 cm², 10,5 cm², 21 cm², 31,5 cm² und 42 cm² mit 2 mg, 4 mg, 8 mg, 12 mg bzw. 16 mg Fentanyl, wie im Beispiel 4 beschrieben, hergestellt mit den folgenden Ausnahmen: Die Materialien wurden unter Abwesenheit von Ehtylacetat trocken gemischt und durch einen Schlitz extrudiert gefolgt vom Walzen auf eine geeignete Dicke.

Beispiel 6

[0084] Es wurden monolithische Transdermal-Pflaster in der Größe von 2,54 cm² mit 0,25 mg, 0,5 mg, 0,75 mg, 1,0 mg bzw. 1,1 mg Sufentanil und einem Polyacrylat-Klebstoff (National Starch Nr. 87-4287), wie oben in den Beispielen 1 und 2 beschrieben, hergestellt.

Beispiel 7

[0085] Es wurden monolithische Transdermal-Systeme in der Größe von 2,54 cm² mit 1,1 mg Sufentanil und einem Durchlässigkeitsverstärker wie in Beispiel 6 hergestellt, von denen jedes System einen der nachfolgend genannten Durchlässigkeitsverstärker enthielt: Laurylpyroglutamat (1,1 mg, 9 Masse-%), Glyzerinmonocaprylat (1,2 mg, 10 Masse-%) und Glycerinmonocaprat (0,625 mg, 5 Masse-%).

[0086] In entsprechender Weise wurden monolithische Transdermal-Systeme mit je 0,25 mg, 0,5 mg, 0,75 mg und 1,0 mg Sufentanil (das entspricht 2; 4; 6 bzw. 8 Masse-%) mit einem Durchlässigkeitsverstärker, wie oben beschrieben, heroesteltt.

Beispiel 8

[0087] Die "in vitro"-Fentanyl-Wirkstofffluß-Untersuchungen wurden unter Verwendung verschiedener Transdermal-Fentanyl-Flaster, nämlich monolithische Fentanyl-Pflaster und DURAGESIC"-Fentanyl-Systeme, durchgeführ. Die monolithischen Fentanyl-Pflaster enthielten 0,4 mg/cm² Fentanylbase für ein Pflaster mit 2,54 cm² und wurden, wie in Beispiel 1 beschrieben, hergestellt. Der Vergleich des Transdermal-Wirkstoffflusses ist

in Fig. 3 dargestellt. Die "in vitro"-Fentanyl-Wirkstofffluß-Untersuchungen wurden in einer Zwei-Behälter-Diffusionszelle mit einem Stück menschlicher Leichen-Epidermis zwischen den beiden Zellen durchgeführt. Auf die eine Seite der Haut wurde ein Transdermal-Pfläster aufgeklebt, und ein Wirkstoff-Aufnahmemedium wurde auf der Rezeptorseite der Zelle plaziert. Die Vorrichtung wurde in einem Wasserbad plaziert, das auf 32 "C± 0,3" Cg gehalten wurden. Die met Rezeptormedium wurden über einem Zeitraum von 7Z Stunden Proben für elh PLC-Analyse der Wirkstoffkonzentration entnommen. Aus der Kenntnis des Rezeptorvolumens, der Fläche der behandelten Haut, dem Zeitraum zwischen den Proben und der Wirkstoffkonzentration wurde die Fentanyl-Transportrate berechnet. Die über die Zeit gemittelle Rate des Wirkstoffdurchlasses war etwa 1,5 (± 20 RSD) gah-cm", was der Mittelwert von mindestens ver Experimenten entspricht, bei denen Haut von drei verschiedenen Spendern derfächt (d.h. n = 12) eingesetzt wurde.

[0088] Wie in Fig. 3 dargestellt, ist der Wirkstofffluß vom nicht abgabegesteuerten, monolithischen, untersätligten Pflaster nach der Erfindung bis zu 24 Stunden größer als der Wirkstofffluß vom abgaberategesteuerten Flüssigkieltsvorrat-DURAGESIC*-Fentanyt-Depot-Pflaster. Von 24 Stunden bis 72 Stunden nimmt der Wirkstofffluß vom nicht abgabegesteuerten, monolithischen, untersättigten Pflaster nach der Erfindung gegenüber dem Wirkstofffluß vom abgaberategesteuerten Flüssigkeitsvorrat-DURAGESIC*-Fentanyt-Depot-Pflaster

Beispiel 9

[0089] Unter Verwendung verschiedener monolithischer Fentanyl- und Sufentanil-Pflaster wurden "in vitro"-Wirkstofffluß-Untersuchungen, wie in Beispiel 8 beschrieben, durchgrüfth.t Die monolithischen Fentanyl-Pflaster enthielten 0,4 mg/cm² Fentanylbase sowie 0,25 mg/cm², 0,5 mg/cm², 0,75 mg/cm², 1,0 mg/cm² und
1,1 mg/cm² (entspricht 2, 4, 6, 8 bzw. 9 Masse%) Sufentanil für jedes Pflaster von 2,54 cm², die, wie in den Beisoielen 1 bis 7 beschrieben. hereabstellt wurden.

Beisniel 10

[0990] Die 'in vivo'-Fentanyl-Wirkstoffffluß-Untersuchungen wurden unter Verwendung verschiedener Transdermal-Fentanyl-Pflaster, nämlich monolithischer Fentanyl-Pflaster, wie in Beispiel 1 beschrieben, und des DURAGESIC[®]-Fentanyl-Systems, durchgeführt und die zu vergleichenden pharmakokinetischen Parameter in den Tabellen 1 und 2 nachfolgend aufgeführt. Die pharmakokinetischen Parameter der Pflaster wurden wie foldt bewertet.

10941 Die Untersuchung war eine zufällige Einzelmittelpunkt-Einzeldosis-Offenetlkeit-Kreuzunterscheing mit Achter-Folge und acht Behandlungen über drei Perioden. Gesunde erwachsenene Personen wurden einer von 8 Behandlungsfolgen zufällig zugeordnet. Zwischen den Behandlungsabschnitten lag eine Minimal-Auswaschzeit von mindesteins 72 Stunden und höchsten 14 Tägen. Die Auswaschzeit begann nach der Entfernung der Untersuchungssysteme. Jede Person erhielt 14 Täge vor der Amwendung des Systems und zweimal während dessen Anwendung Naltraxon. Das System wurde 72 Stunden nach der Anbringung entfernt. Eine Serie von Blutproben wurden jeder Person vor der Anwendung sowie 0,5; 1; 2; 35; 5; 12; 118; 24; 30,36; 24; 24; 66; 66; 72; 73; 74; 78; 84 und 96 Stunden danach entnommen. Die Blutproben wurden unter Anwendung der Strahlungsimmungsasswi-Mehode auf das Niveau der Fentanwi-Konzentration untersucht unter

[0092] Die Ergebnisse der "in vivo"-Untersuchungen sind in den Tabellen 1 und 2 aufgeführt. Die Fig. 7 zeigt die Serum-Fentanyt-Ronzentrationen im Anschluß an die Anbringung eines Fentanyt-Pflasters (20 cm²), zweier Fentanyt-Pflaster (40 cm²) und des DURAGESIC®-Fentanyt-Systems (100 µg/h, 40 cm²) bis zu 96 Stunden nach der ersten Anwendung.

Tabelle 1 Vergleich der pharmakokinetischen Parameter (PK) für Fentanvl-Pflaster und das DURA-GE-SIC*-Fentanyl-System

		Fentanyl-		standardisierte		
Dosis	Größe	gehalt	Cmax	C _{max}	normierte C _{max}	
(μg/h)	(cm ²)	(mg)	(ng/ml)	(ng/ml-cm ²)	(ng/ml-(mg/h))	
DURAGESIC®						
25	10	2,5	0,6	0,06	24	
50	20	5,0	1,4	0,07	28	
75	30	7,5	1,7	0,05	22,7	
100	40	10,0	2,5	0,06	25	
Transdermal-Fentanyl-Pflaster						
12,5	5,5	2,2	0,33	0,06	26,4	
25	11	4,4	0,66	0,06	26,4	
50	22	8,8	1,32	0,06	26,4	
75	33	13,2	1,98	0,06	26,4	
100	44	17,6	2,64	0,06	26,4	

Tabelle 2 Mittlere (CV %") pharmakokinetische Parameter (PK) für Transdermal-Fentanyl-Pflaster

PK-Parameter	DURAGESIC®- Fentanyl-Pflaster (100 µg/h), 40 cm ² (n = 36)	Fentanyl-Pflaster ^b 20 cm ² (n = 20)	Fentanyl-Pflaster ^c 40 cm ² (n = 19)
C _{max} (ng/ml)	2,76 (36,0)	1,32 (44,5)	2,92 (61,0)
T _{max} (h)	41,89 (44,93)	30,10 (61,60)	31,37 (54,93)
AUC _{0.96} (ng.h/ml)	148,5 (36,3)	73,1 (40,6)	154,6 (42,9)
AUCunt	172,7 (38,6)	85,1 (42,8)	166,9 (41,2)
Halbzeit (h)	20,3 (39,8)	21,1 (29,6)	20,1 (42,6)
Wirkstoffflußrate			
(μg/cm²/h)	2,56 (12,9)	2,99 (17,8)	2,94 (19,1)

a = Prozent Streuungskoeffizient

Beispiel 11

[0093] Die 'in vivo'-Fentanyl-Wirkstöfffluß-Untersuchungen wurden unter Verwendung verschiedener Transdermal-Fentanyl-Pflaster, nämlich monolithischer Fentanyl-Pflaster, wie in Beispiel 1 beschrieben, und des DURAGESIC"-Fentanyl-Systems, wie in Beispiel 9 beschrieben, durchgeführt mit den folgenden Ausnahmen.

b = Anbringung eines 20 cm²-Pflasters

c = Anbringung zweier 20 cm2-Pflaster

[0094] Die Untersuchung war eine zufällige Einzelmittelpunkt-Einzeldosis-Offenetlikeit-Kreuzuntersuchung mit Zweier-Folge und zwei Behandlungen über zwei Perioden. Gesunde erwachsenene Personen wurden einer von zwei Behandlungslötigen zufällig zugeordnet. Zwischen den Behandlungsabschnitten lag einen Minimal-Auswaschzeit von mindestens 72 Stunden und höchsten 14 Tagen. Die Auswaschzeit begann nach der Entfermung der Untersuchungssysteme. Jede Person erhielt 14 Tage vor der Anwendung des Systems und zweimal während dessen Anwendung Naltrexon. Das System wurde 72 Stunden nach der Anbringung entfernt. Eine Serie von Blutproben wurden jeder Person ort oder Anwendung sowie 0,5; 1; 2; 3; 5; 8; 12; 18; 24; 30; 36; 42; 48; 54; 60; 66; 72; 73; 74; 78; 84; 96; 108 und 120 Stunden danach entnommen. Die Blutproben wurden unter Anwendung der Strahlungsimmunoassay-Methode auf das Niveau der Fentanyl-Konzentration untersucht.

[0095] Die Ergebnisse der "in vivo"-Untersuchungen sind in Tabelle 3 aufgeführt. Die Fig. 8 zeigt die Serum-Fentany-Konzentrationen im Anschluß an die Transdermal-Anbringung verschiedener Fentany-Pflaster,
nämlich eines erfindungsgemäßen Fentanyi-Pflasters (100 µg/h, 40 cm²) und eines DURAGESIC®-Fentanyl-Systems (100 µg/h, 40 cm²) bis zu 120 Stunden nach der ersten Anwendung. Die Charakterstikten deser
Konzentrations-Zeit-Kurven, wie die Fläche unter der Serum-Wirkstoff-Konzentrations-Zeit-Kurve (AUC) und
der Spitzenwert der Konzentration des Wirkstoffes im Blut bzw. Plasma (C_{may}) wurden, wie bereits früher beischreben, mittels statistischer Verfahren untersucht. Es wurden zwei einselige Tests auf dem 0,05-Sinhiehanz-Niveau in einem Konfidenzbereich von 90 % berechnet. Die Test- und die Referenz-Rezeptur bzw. -Zusammensetzung wurden als bioäquivalent angesehen, wenn der Konfidenzbereich rund um das Verhältnis
(Test-Referenz-Erzeugnis, d.h. Behandlung B/Behandlung A) für einen pharmakokinetischen Parameter am
unteren Ende nicht kleiner als 80 % und am oberen Ende nicht mehr als 125 % befrägt, Die Ergebnisse der
statistischen Analyse der logarithmisch transformierten pharmakokinetischen (PK)-Parameter sind in Tabelle
4 aufgeführt.

Tabelle 3 Mittlere (CV %a) pharmakokinetische (PK) Parameter für Transdermal-Fentanyl-Pflaster

	DURAGESIC®-Fentanyl-	Fentanyl-Pflaster	
PK-Parameter	Pflaster (100 µg/h)	(100 µg/h)	
	$40 \text{ cm}^2 \text{ (n = 33)}$	$40 \text{ cm}^2 (n = 31)$	
C _{max} (ng/ml)	2,86 (39,6)	2,93 (40,7)	
T _{max} (h)	32,2 (49,7)	29,4 (67,4)	
AUC ₀₋₁₂₀ (ng.h/ml)	145,9 (38,1)	154,6 (40,3)	
AUC _{unt} (ng.h/ml)	159,7 (35,0)	166,8 (37,2)	
Halbwertszeit (h)	21,2 (28,6)	21,3 (35,3)	

a = Streuungskoeffizient in Prozent

Tabelle 4 Statistische Analyse der logarithm tranformierten pharmakokinetischen (PK Parameter

Parameter	In AUC _{unt}	ln C _{max}
Kontrast ^a	Behandlung B/Behandlung A	Behandlung B/Behandlung A
N	30	30
Verhältnis (%)	106,58	98,46
P-Wert	0,068	0,808
Leistung ^b	> 99	92,4
90%-Konfidenzbereich		
untere Grenze	100,67	88,39
obere Grenze	112,84	109,67

^a Behandlung A = DURAGESIC®-Fentanyl-Pflaster (100 μg/h) Behandlung B = Fentanyl-Pflaster (100 μg/h)

[0096] Wie aus den Ergebnissen der obigen Tabellen deutlich geworden sowie in den Fig. 3 bis 8 dargestellt ist, ist das monolithische, untersättigte Transdermal-Pflaster nach der vorliegenden Erfindung mit einem Wirkssoff-Vorrat, welcher eine einphasige Polymerzusammensetzung mit untersättigter Konzentration des Wirkstoffes umfaßt, bioäquivalent zu Erzeugnisse mit dern abgaberategesteuerten, gesättigten DURAGESIC^o-Fentanyl-System sind. Speziell zeigen die monolithischen untersättigten Pflaster entsprechend der Erfindung pharmakokinetische Parameter, welche mit dem Transdermal-DURAGESIC^o-Fentam-Vsystem verdleichbar sit.

[0097] Die vorliegende Erfindung wird beschrieben und gekennzeichnet durch eines oder mehrere der folgenden Merkmale und/doer Eigenschaften entweder allein oder in Kombination mit einem oder mehreren anderen Merkmalen) bzw. Eigenschaft(en):

Transdermal-Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl oder einem Analogstoff desselben durch die Haut umfassend; (a) eine Trägerlage; (b) einen auf der Trägerlage angeordneten Vorrat, wobei zumindest die die Haut berührende Fläche des Vorrates klebrig ist und der Vorrat einen einphasige Polymerzusammensetzung, frei von ungelösten Bestandteilen, mit einem Anteil an Fentanyl oder an einem Analogstoff desselben umfaßt, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten. Das Pflaster weist eine normierte Cmex von etwa 3,3 ng/ml-(mg/h) bis etwa 82,5 ng/ml-(mg/h), eine standardisierte C_{max} von etwa 0,001 ng/mlcm² bis etwa 0,2 ng/ml-cm² sowie einen stationären Wirkstofffluß von etwa 0,1 µg/cm²/h bis etwa 20 µg/cm²/h auf. Vorzugsweise ist der Vorrat aus einem Klebstoff-Polymer und besonders bevorzugt aus einem Polyacrylat-Klebstoff geformt. Der Vorrat umfaßt einen Wirkstoff ausgewählt aus der Gruppe, welche Fentanyl, Aufentanil, Lofentanil, Remifentanil, Sufentanil und Trefantanil enthält. Vorzugsweise liegt der Wirkstoff in basischer Form vor, und die bevorzugten Wirkstoffe sind Fentanyl und Sufentanil. Der Wirkstoff-Vorrat besteht aus einem Polymer mit einer Löslichkeit für Fentanyl oder dessen Analogstoffe von etwa 1 Masse-% bis etwa 25 Masse-%. Er enthält etwa 0.05 mg/cm² bis etwa 1.75 mg/cm2 Fentanyl oder Analogstoffe desselben und hat eine Dicke von etwa 0,0125 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0.1 mm (4 Tausendstel Zoll). Der Vorrat enthält wahlweise ein Verstärkungsmittel. Das Pflaster hat eine Trägerlage, die aus einem Polymer besteht, das aus der Gruppe ausgewählt ist, welche Polyurethan, Po-Ivvinylacetat, Polyvinylidenchlorid, Polyethylen, Polyethylen-terephthalat (PET), PET-Polyolefin-Laminate oder Polybutylenterephtalat umfaßt, vorzugsweise aus Polyethylen geringer Dichte (LDPE), wobei die Trägerlage eine Dicke von etwa 2 Tausendstel Zoll bis etwa 5 Tausendstel Zoll hat. Vorzugsweise liegt der Wirkstoff in basischer Form vor und besteht aus Fentanyl, wobei das Fentanyl im Vorrat eine Löslichkeit von 7 Masse-% bis 12 Masse-% hat. Der Vorrat besteht aus einem Klebstoff, vorzugsweise aus einem Polyacrylat-Klebstoff und besonders bevorzugt aus einem Polyacrylat-Klebstoff, der eine To von weniger als -10 °C hat. In bevorzugten

^b Die Leistung zur Feststellung einer Differenz gleich 20 % des Referenzmittels auf einem Signifikanz-Niveau von 0,05, ausgedrückt als Prozentsatz des Referenzmittels. Das Referenzmittel ist die jeweils zweite Behandlung bei jeder Gegenüberstellung.

Ausführungsformen umfaßt der Vorrat etwa 0,05 mg/cm² bis etwa 1,75 mg/cm² Fentanylbase, vorzugsweise etwa 0,07 mg/cm2 bis etwa 1,50 mg/cm2 Fentanylbase, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm2 bis etwa 1,25 mg/cm2 Fentanylbase, besonders beyorzugt etwa 0.09 mg/cm² bis etwa 1.0 mg/cm² Fentanylbase, besonders beyorzugt etwa 0,1 mg/cm2 bis etwa 0,75 mg/cm2 Fentanylbase und sogar noch weiter bevorzugt 0,12 mg/cm2 bis etwa 0.5 mg/cm² Fentanylbase. Bei alternativen bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff in der basischen Form Sufentanil, wobei Sufentanil eine Löslichkeit von 1 Masse-% bis 25 Masse-% in dem Vorrat hat, der Vorrat aus einem Klebstoff, vorzugsweise einem Polyacrylat-Klebstoff, geformt ist und besonders bevorzugt der Polyacrylat-Klebstoff eine T., von weniger als -10 °C hat. Bei bevorzugten Ausführungsformen umfaßt der Vorrat etwa 0.05 mg/cm² bis etwa 1.75 mg/cm² Sufentanilbase, vorzugsweise etwa 0.07 mg/cm² bis etwa 1,50 mg/cm² Sufentaniibase, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm² bis etwa 1,25 mg/cm² Sufentaniibase, vorzugsweise etwa 0.09 g/cm² bis etwa 1.0 mg/cm² Sufentanilbase, besonders bevorzugt etwa 0.1 mg/cm² bis etwa 0,75 mg/cm2 Sufentanilbase, besonders bevorzugt etwa 0,12 mg/cm2 bis etwa 0,5 mg/cm2 Sufentanilbase und sogar noch weiter bevorzugt etwa 0,25g/cm2 bis etwa 0,4 g/cm2 Sufentanilbase Transdermal-Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl oder einem Analogstoff desselben durch die Haut umfassend: (a) eine Trägerlage; (b) einen auf der Trägerlage angeordneten Vorrat, wobei zumindest die die Haut berührende Fläche des Vorrates klebrig ist und der Vorrat einen einphasige Polymerzusammensetzung, frei von ungelösten Bestandteilen, mit einem Anteil an Fentanyl, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten, wobei das Pflaster zum Transdermal-Fentanyl-System DURAGESIC® biologisch oder pharmakologisch äquivalent ist. Das Pflaster weist eine normierte Cmey von etwa 3,3 ng/ml-(mg/h) bis etwa 82,5 ng/ml-(mg/h), eine standardisierte Cmax von etwa 0,001 ng/ml-cm² bis etwa 0,2 ng/ml-cm² sowie einen stationären Wirkstofffluß von etwa 0.1 ug/cm²/h bis etwa 20 ug/cm²/h auf. Vorzugsweise ist der bevorzugte Wirkstoff Fentanyl, wobei Fentanyl eine Löslichkeit von 7 Masse % bis 12 Masse-% in dem Vorrat hat, der Vorrat aus einem Klebstoff, vorzugsweise aus einem Polyacrylat-Klebstoff geformt ist, und weiter bevorzugt der Polyacrylat-Klebstoff eine T_n von weniger als -10 °C hat. Bei bevorzugten Ausführungsformen umfaßt etwa 0,05 mg/cm2 bis etwa 1,75 mg/cm2 Fentanylbase, vorzugsweise etwa 0,07 mg/cm2 bis der Vorrat etwa 1,50 mg/cm² Fentanylbase, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm² bis etwa 1,25 mg/cm² Fentanylbase, weiter bevorzugt etwa 0,09 mg/cm2 bis etwa 1,0 mg/cm2 Fentanylbase, weiter bevorzugt 0,1 mg/cm2 bis etwa 0.75 mg/cm² Fentanylbase und sogar noch weiter bevorzugt etwa 0.12 mg/cm² bis etwa 0.5 mg/cm² Fentany-Ibase. Bei alternativen bevorzugten Ausführungsformen ist der Wirkstoff in der basischen Form Sufentanil, wobei Sufentanil eine Löslichkeit von 1 Masse % bis 25 Masse-% in dem Vorrat hat, der Vorrat aus einem Klebstoff vorzugsweise einem Polyacrylat-Klebstoff geformt ist und besonders bevorzugt der Polyacrylat-Klebstoff eine T, von weniger als -10 °C hat. Bei bevorzugten Ausführungsformen umfaßt der Vorrat etwa 0,05 mg/cm² bis etwa 1,75 mg/cm2 Sufentanilbase, vorzugsweise etwa 0,07 mg/cm2 bis etwa 1,50 mg/cm2 Sufentanilbase, vorzugsweise etwa 0,08 mg/cm² bis etwa 1,25 mg/cm² Sufentanilbase, vorzugsweise etwa 0,09 g/cm² bis etwa 1,0 mg/cm² Sufentanilbase, besonders bevorzugt etwa 0,1 mg/cm² bis etwa 0,75 mg/cm² Sufentanilbase, besonders bevorzugt etwa 0,12 mg/cm2 bis etwa 0,5 mg/cm2 Sufentanilbase und sogar noch weiter bevorzugt etwa 0,25g/cm2 bis etwa 0,4 g/cm2 Sufentanilbase

[0988] Ein monolithisches Transdermal-Pflaster zur Verabreichung von Fentanyl mit einem Klebstöf-Fentanyl-Vorrat auf einer Trägerlage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandtellen umfaßt, welche einen Polyacrylat-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Fentanyl enthält, um gelöstes Fentanyl in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten, wobei das Fentanyl eine Löslichkeit von mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten, wobei das Fentanyl eine Löslichkeit von mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten, wobei das Fentanyl eine Löslichkeit von mindestens drei Albasensten 14 ausendstel Zoll hat, das Pflaster vollkommen frei von einer die Abgaberate steuernden Membran ist, eine normierte C_{max} von etwa 3,3 ng/ml-(mg/h) bis etwa 82,5 ng/ml-(mg/h), eine stalandarelbisierte C_{max} von 0,1 ng/ml-cm² bis 0,2 ng/ml-cm² sowie einen stationaren Wirkstoffffuß von etwa 1 µg/cm²/h bis etwa 10 µg/cm²/h aufweist und das Pflaster mit dem DURAGESIC⁶-Transdermal-Fentany-System bioäouvialent ist.

[0099] Ein monolithisches Transdermal-Pflaster zur Verabreichung von Sufentanil mit einem Klebstoff-Sufentanil-Vorrat auf einer Trägerlage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen umfalst, welche einen Polyacrylat-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Sufentanil enthält, um gelöstes Sufentanil in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage und bis zu sieben Tagen aufrechtzuerhalten, wobei das Sufentanil eine Löslichkeit von mindestens 5 Masse-% in dem Vorrat hat, der Vorrat eine Dicke von etwa 0,0125 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis etwa 0,1 mm (4 Tausendstel Zoll hat, das Pflaster vollkommen frei von einer die Abgaberate steuernden Membran ist, eine normierte C_{mx} von etwa 0,04 ng/ml-(mg/h) bis etwa 10 ng/m1-(mg/h), eine standardisierte C_{mx} von 0,001 ng/ml-cm² bis 0,05 ng/ml-cm² sowie einen stationären Wirkstoffffüls von etwa 1 up/cm²/h bis etwa 10 up/cm²/h nutweist und das Pflaster mit dem DURAGE-

SIC®-Transdermal-Sufentanil-System pharmakologisch äguivalent ist.

[0100] Die oben beschriebenen beispielhaften Ausführungsformen der vorliegendern Erfindung sind unter allen Aspekten illustrativ und keineswegs einschränkend gedacht. Daher kann die vorliegende Erfindung in ihrer speziellen Realisierung durch einen Fachmann aus dieser Beschreibung abgeleitet werden. Alle solche Varianten und Abwandlungen werden als innerhalb des Schutzumfanges und des Erfindungsgedankens der vorliegenden Erfindung liegend angesehen.

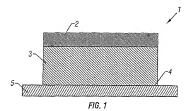
Schutzansprüche

- Transdermal-Pflaster zum Verabreichen von Fentanyl oder einem Analogstoff desselben durch die Haut, umfassend:
- (a) eine Trägerlage
- (b) einen auf der Trägerlage angeordneten Vorrat, wobei zumindest die die Haut berührende Fläche des Vorrates klebrig ist und der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandfeilen mit einem Anteil an Fentanyl oder an einem Analogstoff desselben umfaßt, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten.
 - 2. Pflaster nach Anspruch 1, welches Fentanyl enthält.
- 3. Pflaster nach Anspruch 1, welches Alfentanil, Lofentanil, Remifentanil oder Sufentanil als einen Fentanvl-Analogstoff enthält.
 - 4. Pflaster nach Anspruch 3, bei welchem der Fentanvl-Analogstoff Sufentanil ist.
- Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 4, welches zum Transdermal-Fentanyl-System DURAGESIC[®] biologisch äquivalent ist.
 - 6. Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 5, bei welchem der Vorrat aus einem Klebstoff geformt ist.
 - 7. Pflaster nach Anspruch 6, bei welchem der Vorrat aus einem Klebstoff-Polymer geformt ist.
 - 8. Pflaster nach Anspruch 7, bei welchem das Klebstoff-Polymer ein Polyacrylat-Klebstoff ist.
 - 9. Pflaster nach Anspruch 8, bei welchem der Polyacrylat-Klebstoff eine T., von weniger als -10 °C hat.
- 10. Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 9, welches eine normierte C_{max} von 3,3 ng/ml(mg/h) bis 82,5 ng/ml-(mg/h) aufweist.
- Pflaster nach Anspruch 10, welches einen stationären Wirkstofffluß von 0,1 μg/cm²/h bis 20 μg/cm²/h, vorzugsweise von 1 μg/cm²/h bis 10 μg/cm²/h aufweist.
- Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 11, welches eine standardisierte C_{max} von 0,001 ng/ml-cm² bis 0.2 ng/ml-cm² aufweist.
- 13. Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 12, bei welchem der Vorrat einen Anteil von gelöstem Fentanyl oder eines Analogstoffes enthält, der ausreicht, um Schmerzfreiheit herbeizuführen und für 3 bis 7 Tage aufrechtzuerhalten.
- 14. Pflaster nach Anspruch 13, bei welchem der Vorrat aus einem Polymer mit einer Löslichkeit für Fentand oder dessen Analogstoffe von 1 Masse-% bis 25 Masse-%, vorzugsweise von 7 Masse-% bis 12 Masse-% besteht.
- 15. Pflaster nach Anspruch 13 oder 14, bei welchem der Vorrat 0,05 mg/cm² bis 1,75 mg/cm², vorzugsweise 0,08 mg/cm² bis 1,25 mg/cm², insbesondere 0,1 mg/cm² bis 0,75 mg/cm² und ganz speziell 0,12 mg/cm² bis 0,5 mg/cm² Fentanyl oder einen Analogstoff desselben umfaßt.
- 16. Pflaster nach einem der Ansprüche 13 bis 15, bei welchem der Vorrat eine Dicke von 0,0125 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis 0,1 mm (4 Tausendstel Zoll) hat.

- Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 16, bei welchem der Vorrat ferner ein Verstärkungsmittel enthält.
- 18. Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 17, bei welchem die Trägerlage aus einem Polyurethan, Polyvinylacetat, Polyvinylidenchlorid, Polyethylen- Horephthalat (PET), PET-Polyolefin-Laminat oder einem Polybutylen-terephthalat-Polymer besteht.
- Pflaster nach Anspruch 18, bei welchem die Trägerlage aus einem Polyethylenmaterial geringer Dichte (LDPE), einem Polyethylenmaterial mittlerer Dichte (MDPE) oder einem Polyethylenmaterial hoher Dichte (HDPE) besteht.
- 20. Pflaster nach Anspruch 19, bei welchem die Trägerlage aus einem Polyethylenmaterial geringer Dichte (LDPE) besteht.
- 21. Pflaster nach einem der Ansprüche 18 bis 20, bei welchem die Trägerlage eine Dicke von 0,012 mm (0,5 Tausendstel Zoll) bis 0,125 mm (5 Tausendstel Zoll) hat.
- 22. Transdermal-Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Verabreichung von Fentanyl mit einem Klebstoff-Fentanyl-Vorrat auf einer Trägerlage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen umfläßt, welche einen Polyacrylat-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Fentanyl enthält, um gelöstes Fentanyl in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Täge aufrenbtzuerhalten, wobei das Pflaster eine normierte C_m, von 3,3 ng/ml-(mg/h) bis 82,5 ng/m1-(mg/h) aufweist.
- 23. Transdermal-Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Verabreichung von Fentanyl mit einem Klebstoff-Fentanyl-Vorrat auf einer Trägertage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen umfläßt, welche einen Polyacrylat-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Fentanyl enthält, um gelöstes Fentanyl in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten, wobei das Pflaster eine standardisierte C_{mm} von 0,01 ng/ml-cm² bis 0,2 ng/ml-cm² aufweist.
- 24. Transdermal-Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Verabreichung von Sufentanil mit einem Klebstoff-Sufentanil-Vorrat auf einer Trägerlage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzung frei von ungelösten Bestandteilen umfläßt, welche einen Polyacrylat-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Sufentanil enthält, um gelöstes Sufentanil in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizuführen und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten, wobei das Pflaster eine normierte C_{ms} von 0,04 ng/ml-(mg/h) bis 10 ng/ml-(mg/h) aufweist.
- 25. Transdermal-Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Verabreichung von Sufentanil mit einem Klebstoff-Sufentanil-Vorrat auf einer Trägertage, wobei der Vorrat eine einphasige Polymerzusammensetzumg frei von ungelösten Bestandteilen umfaßt, welche einen Polyacryfal-Kleber mit einer ausreichenden Löslichkeit für Sufentanil enthält, um gelöstes Sufentanil in einem Anteil zu enthalten, welcher ausreicht, um beim Menschen Schmerzfreiheit herbeizufihren und für mindestens drei Tage aufrechtzuerhalten, wobei das Pflaster eine standardisierte Compt von 0,001 ng/ml-cm² bis 0,05 ng/ml-cm² aufweist.
- 26. Pflaster nach einem der Ansprüche 1 bis 25, welches vollkommen frei von einer Membran ist, welche die Abgaberate steuert.

Es folgen 5 Blatt Zeichnungen

Anhängende Zeichnungen



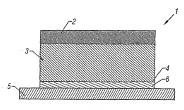


FIG. 2

